

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



A 613.





THE RELATION

•

ANNALEN

DER

PHYSIK.

NACH L. W. GILBERTS TODE FORTGESETZT

UND

HERAUSGEGEBEN

ZU

BERLIN

VON

J. C. POGGENDORFF.

ACHTZIGSTER BAND.

NERST SECHS KUPFERTAFELN.

LEIPZIG
VERLAG VON JOH. AMBROSIUS BARTH
1825.

ANNALEN

()

DER

PHYSIK

UND

CHEMIE.

HERAUSGEGEBEN

Z A

BERLIN

VON

J. C. POGGENDORFF

VIERTER BAND;

NEBST SECHS KUPFERTAFELN.

LEIPZIG
VERLAG VON JOH. AMBROSIUS BARTH
1825.

VALIAMMA

Maria di

111448

Inhalt

des vierten Bandes der Annalen d. Physik u. Chemie.

Bries Stück.

| I. | Jotersuchungen über die Flusspathsäure und de- | |
|-----------|---|-----|
| | ren merkwürdigsten Verbindungen; von J. J. Ber- | |
| | zelius. (Vierte Abtheilung; Fortsetzung der | |
| | Abhandlung im Bd. 78. S. 113.) | |
| | C. Flussspäthsaure Titansaure und flussspathsaure Ti- | |
| | tanfalze Sette | Ţ |
| | D. Flusspathsaure Tantalsaure und flusspathsaure Tantalsalze. Tantalum und verschiedene seiner | • |
| • | Yerbindungen | 6 |
| | Métallisches Tantalum | [0 |
| | Schwefeltantalum 1 | 12 |
| | Chlortantalum | 13 |
| | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | 14 |
| • | Zusammensetzung der Tantalsaure | 14 |
| | | 20 |
| 1 | Tantalit von Kimito (tantaligfaures Eifenoxydul) | 2 I |
| II. | Vortheilhafte Methode zur Darstellung des Ka- | |
| • | liums; von F. Wöhler | 3 |
| III. | Ueber einige merkwürdige, bei der Darstellung | |

des Kaliums nach der Brunnerschen Methode

erhaltene Substanzen; von Leopold Gmelin

| | 1) gelbe Substanz (krokonfaures Kali) 2) rothe Substanz | 3? 59 |
|-------------|--|------------|
| IV. | Ueber das Krystallsystem des Axinits; von F. E. Neumann in Berlin | 63 |
| | Vorläusige Anzeige des Gesetzes, nach welchem Metalle die Contactelektricität leiten; von Dr. G. Ohm, Oberlehrer zu Cöln | 7 9 |
| | Notiz über das Döbereinersche Feuerzeug | 86 |
| VI. | Ueber die Ursachen, welche die Größe der elek- trischen Spannung bestimmen; von Adolph Walcker zu Dresden | 89 |
| VII | . Ueber die Zersetzung der Schweselmetalle durch Wasserstoffgas; von Heinrich Rose | 100 |
| VI I | I. Beobachtung eines vierfachen Regenbogens; von Otto Schulz, Professor am Berlinischen Gym- nasium | ııı |
| ıx. | Aus einem Schreiben des Hrn. Oberbergrath und Prof. Nöggerath an den Herausgeber | 115 |
| X. | Notiz | 116 |
| • | · . | |

Meteorologisches Tagebuch der Sternwarte zu Halle, vom Observ. Dr. Winkler. Monat Mai.

Zweites Stück.

| | and the second of the second o | |
|-----|--|-----|
| I. | Untersuchungen über die Flusspathsure und de- ren sierkwürdigsten Verbindungen; von J. J. Ber- | .4 |
| | zelius (Fortletzung) Seite | 117 |
| | E. Zirconium reducirt aus fluisspathsaurem Zirconkali, | |
| | und einige Eigenschaften der Zirconerde | 117 |
| • | Schwefelzirconium ' | 123 |
| | Kohlenstoffzircenium | 123 |
| | Chlorzircopium | 124 |
| | Zirkonerde und ihre Zusammensetzung | 194 |
| | Flussspathsaures Eisenoxyd-Kali | 129 |
| | Thonerde-Kali | 130 |
| | Atomengewicht des Zirkoniums, u. der Zirkonerde | 131 |
| | Zerlegung des Hyazinths von Expally | 131 |
| • | Einige Eigenschasten der Zirkonerde | 135 |
| • | Schwefelfaure Zirkonerde-Salze | 138 |
| | Salpeters. und salzsaure Zirkonerde | 140 |
| | Kohlenfaure Zirkonerde | 141 |
| | Zirkonerdehydrat: | 142 |
| , | Verfahren, um Zirkonerde von Eisenoxyd zu trennen | 143 |
| | Zusatz übet die Thorerde | 145 |
| | J. Flusspathsaure Wolframsaure und deren Verbin- | • • |
| | dungen mit Salzbasen | 147 |
| | Zusammensetzung und Atomengewicht der Wolf- | |
| | ramfaure | 152 |
| | G. Flußspathsaure Molybdäusaure und deren Verbin- | |
| | dungen mit Salzbasen | 153 |
| II. | Ueber die Krysiallsorm des einsach arseniksauren | |
| | Natrons; von Leopold Gmelin | 257 |

| III. | Ueber die Zusammensetzung der phosphorkuren | |
|------------|---|-----|
| | und arleniklauren Bleierze; von F. Wähler | 161 |
| | 1. Grünbleierz von Zschoppau | 162 |
| _ | 2. Weisse Varietät, ebendaher | 164 |
| | 3. Arseniksaures Bleier's von Johann Georgenstadt | 167 |
| | 4. Bleifossil von Leadhills in Schottland | 169 |
| IV. | Ueber die in den Meteorsteinen vorkommenden | |
| ţij | krystallisirten Mineralien: von Gustav Rose | 173 |
| 11: | Zusatz. Zerlegung des Olivins u. Chrysoliths von Hru. | |
| | Holr. Stromeyer | 193 |
| 117 | - von Hrn. Walmstedt | 198 |
| | Beobachtungen über die Klangsiguren auf ebenen, nach allen Dimensionen schwingenden, homoge- nen Scheiben; von Hrn. Strehlke, zweitem Leh- rer d. Math. am Gymnas, zu Danzig | 205 |
| VI. | Ueber eine Unvollkommenheit in der bisherigen Theorie der Ebbe und Fluth; vom Hrn. Prof. und | |
| 7 | Ritter Parrot su Dorpat | 219 |
| YI | I. Auszug aus dem Programm der holländischen Gesellschaft der Wissenschaften zu Harlem, für das Jahr 1825 | |
| V I | II. Auszug aus dem Programm der K. Akademie der Wissenschaften zu Paris | 242 |
| • | Meteorologisches Tagebuch der Sternwerte zu Halle, | |

vom Observ. Dr. Winckler. Monat Juni.

Drittes Stück.

| | | • |
|-------|---|------|
| | | • |
| • | Zusatz zu der Abhandlung: Untersuchung der Mineralwasser von Karlabad, nebst Untersuchung ei- | .H.y |
| ٠. · | niger anderer Mineralwässer des Ellenbogner Krei- ses in Böhmen; von J. J. Berzelrus. | |
| • | 1. Lithion im Karlsbader Waffer | 245 |
| | 2. Untersuchung des Wassers im Franzensbad bei | |
| | Eger. | aiq |
| • - i | A. Der Franzensbrunnen | 251 |
| | B. Die Salzquelle | 263 |
| | 3. Untersuchung des Wallers im Marienbade, zum | • |
| | Stifte Tepi gehörig | 265 |
| | A. Die Ferdinandsquelle | 266 |
| | B. Der Kreuzbrunnen | 270 |
| H. | Verfuch einer magnetischen Neigungskarte, ge- | |
| | zeichnet nach den Beobachtungen auf den letzten | |
| | Englischen Nordpol - Expeditionen unter den Ca- | |
| | pitainen Ross und Parry; von Chr. Hansteen | 277 |
| HL | . Zusatz zu den vom Hrn. Prof. Naumann in | |
| | Norwegen angestellten magnetischen Beobach- | · |
| | Hungon | 287 |
|) V. | . Ueber Metallreductionen durch andere Metalle | |
| | auf nassem Wege; vom Hrn. Prof. N. W. Fischer | |

292

zu Breelan

| • | | |
|-----|--|-----|
| | | |
| | | |
| · | V. Ueber die Urfachen, welche Elektrichtäts-Erre- | |
| • | gung bewirken; von Adolph Walcker zu | |
| , ' | Dresden | 01 |
| 1 | A 4 11 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 | • |
| | VI. Das Spiegelbesometer; vom Dr. Romers- | _ |
| | | 5 t |
| | VII. Notiz über die Repullian, welche erhitzte Kör- | |
| | per, in merklichen Abständen, auf einander aus- | |
| | üben; von Hrm. A. Fresnel, | 55 |
| | VIII. Leuchtender Schneefall am Lochawe 3 | 53 |
| | And the state of t | |
| • | 13. Ueber das Vorhandenseyn des Jod's institueral- | |
| • | reiche; von Hrn. Vauquelin 30 |)) |
| | Meteorologisches Tagebuch der Sternwarte zu Halle, | |
| | vom Oblerv. Dr. Winkler. ' Monat' Juli.' | |
| | veh | |

the state of the s

A Secretary of the Contract of

•

and the first of the state of the state of

100

9 (+4

Viertes Stack,

| I. | Ueber die Bestimmung der mittleren Wärme der Lust; von Gustav Gabriel Hällström. Seite | 373 |
|------|---|-----|
| 11. | der mittleren Temperatur eines Ortes für jeden gegebenen Zeitraum; von J. G. Grassmann, | 419 |
| 111. | Ueber die Ursachen, welche Elektricitäts-Erre- gung bewirken; von Adolph Walcker zu Dresden. (Fortsetzung.) | 443 |
| IV. | Notizen und vorläufige Nachrichten. | |
| | 1. Ueber die Veränderung des Magnetismus einer Ei- senplatte, wenn sie um ihre Axe gedreht wird; von Hrn. J. N. Christie | 459 |
| | 2. Ueber den Magnetismus, der Eisenmassen durch Umdrehung mitgetheilt wird; von Hrp. P. Bar- | 464 |
| | 3. Weitere Untersuchung über die Bewahrung der Metalle durch elektrochemische Mittel; von Sir Humphry Davy | 467 |
| | 4. Ueber einige neue Verbindungen von Kohlenstoff und Wasserstoff, und über einige andere bei der Zersetzung des Oels durch Hitze erhaltene Produkte; von Hrn. M. Faraday | 469 |
| 1 | 5. Donavan's Apparat, um ohne Berührung mit der | 7~7 |

473

Lust zu filtriren

6. Zeriegung des Chlorschwesels; von Hrn. Dumas. 474

474

- 7. Nachtrag zur Darstellung des Kaliums.
- V. Freundschaftliche Aufforderung an zwei ungenannte Mathematiker; vom Bergkommissair F. G. v. Busse in Freiberg 476

Meteorologisches Tagebach der Sternwarte zu Halle, zom Observ. Dr. Winkler, Monat August.

ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1825, FÜNFTES STÜCK.

I.

Untersuchungen über die Flusspathsäure und deren merkwürdigsten Verbindungen;

VOI

J. J. BERZELIUS*).

(Vierte Abtheilung; Fortsetzung der Abhandlung im Bd. 78. S. 113)

C. Fluisspathsaure Titansäure und flusspathsaure Titansalze.

Wenn Titansaure mit Flussspathsaure übergossen wird, so erwärmt sie sich mit dieser, selbst wenn sie vorher geglüht war, und löst sich dann mit Hülse der Wärme vollkommen auf. Die Aussösung bei gelinder Wärme zur Syrupsconsistenz abgedampst, liefert Krystalle, welche nicht mehr vollkommen von Wasser aufgelöst, sondern davon in eine saure, auflösliche, und in eine, so zu sagen basische, unlösliche, Verbindung zersetzt werden. Diese basische Verbindung hält die Flussspathsaure selbst beim Glü-

⁴⁾ Aus d. Abh. der K. A. d. Wissenschst. 1824. St. II.
Annal. d. Physik. B. Sc. St. 1. J. 1825. St. 5.

hen hartnäckig zurück, und läset sie nicht eher vollkommen fahren, als bis sie in einer Atmosphäre von
Ammoniakgas geglüht wird. Die Auslösung in VVasser
ist der liquiden slussspathsauren Kieselerde entsprechend, und besteht aus slussspathsaurer Titansäure
verbunden mit wasserhaltiger Flussspathsaure. Das
Wasser kann von anderen Basen vertreten werden
und hierdurch entsteht alsdann eine Klasse von Salzen, welche ich, analog mit den vorhergehenden:
slussspathsaure Titansalze mennen will.

Flusspathsaures Titan-Kali wird erhalten, wenn die saure Flüssigkeit mit Kali gesättigt wird, bis dass der Niederschlag bleibend zu werden anfängt. Dampft man dann ab, so schielst das Salz in glänzenden, der Boraxsaure abulichen, Schuppen an. Beim Trocknen werden diese milchweis und seideglänzend. Sie lösen sich wieder in Wasser ohne Zersetzung auf. Erhitzt, geben sie etwas Wasser ab, welches sie jedoch nicht chemisch zu enthalten scheinen. schieht der Versuch in einem Destillationsgefässe von Platin und fängt man die Destillationsproducte in Waller auf, so geht im Anfang, ein Antheil Säure mit den Wasserdämpfen über und wird diese alsdann mit Alkali übersättigt, so findet man, dass sie etwas Titan enthält. Hierauf schmilzt das Salz und bleibt so unverändert in der Weiseghülthitze. Wird es nun mit wasserfreiem saurem schweselsaurem Natron vermischt, und wieder zum Glühen erhitzt, so geht von Neuem, außer wassersier Schwefelsaure, ein Antheil Flussspathsaure und Titan ins Wasser über; aber das Meiste bleibt zurück. Hieraus galit hervor, dass Flussspathsaure mit Titansaure nicht eine

solche gasförmige Verbindung giebt, wie mit Kieselerde und Boraxsaure. Wird dann die geschmolzene Masse herausgenommen, gepulvert und mit wasserhaltiger Schwefelsaure übergossen, so wird Flusspathfäure entwickelt. Wenn man flussspathsaures Titan-Kali mit Kalium vermengt und gelinde erhitzt, so verbindet sich das Kalium unter lebliafter Feuererscheinung mit dem Sauerstoffe und der Flussspathsaure, und Titan wird reduzirt. Dieses wird bei Auflösung des Salzes in Wasser in Form eines schwarzen Pulvers erhalten, welches unter dem Polirstahle metallischen Strich annimmt. Es wird nicht von Flusspathsäure aufgelöst, wohl aber von einem Gemenge dieser Saure mit Salpetersaure. Das von Wollaston beschriebene metallische Titan, welches sich bisweilen in den Schlacken der Hohösen sindet, lost fich in diesem Gemenge bloss mit Hülfe von Wärme auf.

Dass stusspathsaure Titan-Kali wurde auf solgende Art analysist; das Salz wurde in kochend heisem VVasser aufgelöst, mit kaustischem Ammoniak gesällt, der Niederschlag gewaschen, getrocknet und endlich in einer Atmosphäre von Ammoniak geglüht. Er war Titansaure. Die Flüssigkeit wurde zur Trockne abgedampst, das Salz geschmolzen und gewogen. Bei VViederaussösung hinterließ es eine geringe Spur von Titansaure, welche zu der vorhergehenden gelegt wurde. Der Versuch gab 38,7 Prozent Kali, und 35,0 Prozent Titansaure, wonach die Flussspathsaure, mit Inbegriff des Verlustes 26,3 ausmachte. Der Sauerstoff des Kali ist 6,58 und der der Titansaure 11,8. Diess ist nicht völlig das Zweisache,

kommt aber diesem Verhältnis so nahe, dass das Salz nicht anders zusammen gesetzt seyn kann, als nach der Formel $KF + TiF^2$. Die darnach berechnete Zusammensetzung giebt

Die Ursache des Unterschiedes zwischen dem Resultat des Versuches und dem der Rechnung liegt in einem geringen Gehalte von slußsspathsaurem Kiesel-Kali, von welchem diese Art von Verbindung vollkommen befreit zu erhalten, sast unmöglich ist, weshalb der Gehalt an Alkali und Flußspathsaure, etwas größer und der der Metallsaure etwas geringer ausfällt, als die Rechnung angiebt.

: Flusspathsaures Titan-Natron ist weit auslöslicher, als das Kalisalz; ich habe es nur in Form einer Selzkruste, ohne regelmässige Krystalle erhalten.

Flussspathsaures Titan-Ammoniak ist auflöslicher als das Kalisalz, welchem es übrigens dem Anschen nach vollkommen gleicht. Die Veränderungen, welche dieses Salz bei der Destillation erleidet, verdienen erwähnt zu werden. In einem Destillationsapparat von Platin bis zu einer Temperatur erhitzt, welche noch nicht bis zum Glühen reicht; giebt es ein salzartiges Sublimat, welches slussspathsaures Ammoniak ist. Das eingelegte Salz schmilzt nicht und verändert auch seine Form nicht. Wird

^{*)} Nach Rose's Versuchen (d. Ann. Bd. 73. S. 142) ist die Titansture = T104 = 1178,2.

nun dieses Sublimat hinweggenommen und die Hitze bis zum anfangenden Glühen verstärkt, so schmilzt das Salz, sublimirt sieh dann unverändert und setzt fich im Retortenlialle in Flocken und ohne Zeichen von Krystallisation ab; das Platin läuft dabei auf der innern Seite purpurfarben an. Dieses Salz ist in Wasser auflöslich, schmeckt sauer und zusammensiehend und kann viel Alkali aufnehmen, bevor es gefällt Setzt man so viel Kali hinzu, bis dass ein Niederschlag entsteht, so riecht die Flüssigkeit sogleich nach Ammoniak und endlich ganz stark. allo ein Salz von flusspathsaurer Titansaure, wahrscheinlich nur mit halb so vielem slussspathsauren Ammoniak, wie in dem ersten Salz, verbunden. Diel's giebt Grund, eine entsprechende Klasse von flusspathsauren Titansalzen auderer Basen zu vermuthen. Ich habe indels keine Untersuchung darüber angestellt.

Flusespathsaurer Titan-Mitt löst sich in Wasser uur bei Ueberselius von Saure auf. Beim Abdampfen der Auslösung schiefst er in prismatischen Kry-stallen an, welche bei Wiederauslösung in Wasser ein weißes Pulver ungelöst zurücklassen.

Flusspathsaure Titan-Talkerde ist im Wasser leicht löslich, schmeckt bitter, schiesst bei freiwilligen Verdampsen in langen, nadelsörmigen Krystallen an, welche nicht vollkommen vom Wasser aufgelöst werden.

Flusspathsaures Titan-Bleioxyd ist im Wasser : leicht auslöslich, schielst beim Verdampsen in kleinen sarblosen Krystallen an, welche erst sauer und hinten nach süle schmecken. Löst sich wieder im Wasser ohne Zersetzung auf.

Flussspathsaures Titan - Kupseroxyd ist leicht ausseich und schießt bei freiwilligem Verdampsen in langen, blas blaugrünen Nadeln an, welche mit Ausnahme der Farbe vollkommen dem Talksalze gleitchen. Wird vom Wasser mit theilweiser Zersetzung aufgelöst.

Flusspathsaures Titan - Eisenand giebt eine gelbe Auslösung, welche durch freiwillige Verdampfung zu einem klaren gelben Syrup wird. Abgedampst, selbst bei sehr gelinder Wärme, giebt es eine blasgelbe, krystallisirte Salzmasse, welche beim Wiederauslösen zersetzt wird.

Aus dem eben Angeführten geht hinreichend hervor, dass die Flussspathsäure mit der Titansäure Doppelsalze giebt, analog denen, welche wir zuvor kennen gelernt haben. Zugleich sieht man ein, dass die
Flussspathsäure nicht unr Scheidung der Titansäure
von einem andern Körper angewandt werden kann,
weil Doppelverbindungen entstehen, welche nicht
den Fluaten gleichen, aus welchen sie zusammengesetzt sind, und welche folglich bei einer analytischen
Untersuchung wahrscheinlich eher irre leiten als
Dienste gewähren.

D. Flussspathsaure Tantalsaure und flussspathe faure Tantalsalze. Tantalum und verschiedene seiner Verbindungen.

VVird geglühte Tantalläure mit Flusspathläure übergollen, so zerfällt sie darin, ohne dass die Flusspathläure etwas von ihr löst. Die Tantalläure hat

indels Flusspathläure aufgenommen, welche sie beim Glühen von sich giebt.

Tantalsaure, so wie sie nach der Schmelzung mit faurem schweselsauren Kali und nach dem Auskochen des Salzes mit Wasser erhalten wird, wirdaugenblicklich von der Flusspathläure zu einer klaren farblosen Flüssigkeit aufgelöst. Unzersetztes Pulver von Tantalit; welches mit der Tantalsaure vermengt seyn kann, bleibt dabei ungelöst und die Flusspathsture hat deranf nicht die geringste Wirkung. Eben so verhalten sich die Antheile von Tantalläure, welche beim Schmelzen nicht von dem sauren Salze zu einer flüssigen Masse aufgelöst wurden. Ueberläset man die Auflösung der freiwilligen Verdampfung, so nimmt fie einen gewissen Grad von Concentration an, welchen sie aledann beibehält. Bei höchstens + 300 abgedampft, wird sie noch mehr concentrirt und setzt Krystalle ab. An dem Rande der Flüssigkeit wird die Masse emailleweis und nicht krystallinisch. Setzt man die Abdampfung fort, so wird die ganze Masse eben so; die frisch aus der Flüssigkeit genommenen und abgetrockneten Krystallen 18sen sich wieder vollkommen in Wasser auf, und 3hre Auflösung wird nicht durch kieselhaltige Flussspathsäure getrübt; sie scheinen die Doppelverbindung von flusspathsaurer Tantalsaure und wasserhaltiger Flussspathsaure zu seyn. Lässt man sie einen Tag lang an trockner Luft liegen, so verwittern sie, die wasserhaltige Säure verdampst und sie lösen sich nun nicht mehr in Wasser auf, ohne eine basische Verbindung abzusetzen. Die emailleweisse Masse verhält sich auf gleiche Weile; Wasser nimmt daraus eine saure Verbindung auf und scheidet eine basische ab. Wahrschreinlich ist sie vor der Einwirkung
des Wassers die neutrale Verbindung zwischen beiden
Säuren, so wie die Auslösung als analog mit liquider
kieselhaltiger Flusspathsäure zu betrachten ist.

Flussspathsaures Tantal - Kali wird erhalten, ' wenn die Auflösung von Tantalsaure in Flusaspath-Sture, mit so viel Kali vermischt wird, bis ein Niederschlag zu entstehen anfängt. Man mus diese Verbindung in der Wärme machen, weil sie sich sonst sogleich absetzt und die ganze Masse gesteht. Beim Erkalten schießen schuppige Krystalle an, nicht unahnlich denen des entsprechenden Titansalzes, Dieses Salz ist im kalten Wasser schwer löslich, von welchem es indels vollkommen aufgelöst wird. Dagegen wird es leichter von warmen Wasser aufgelöst, aber von kochend heisem zersetzt unter Abscheidung eines weißen Pulvers, Dieses Salz wird auch erhalten, wenn saures flussspathsaures Kali mit Tantalfaure und Wasser vermischt und die Flüssigkeit erwärmt wird. Nachdem das Salz heraus krystallisirt ift, enthält die Flüssigkeit freies neutrales flussspathsaures Kali.

Flusspathsaure Tantalsaure scheint sich in mehreren Verhältnissen mit Kali zu verbinden, von welchem zwei sieh gegen einander verhalten, wie 1,5 zu 2, wie wir unten sehen werden. Das oben angesführte Salz enthält die geringste Quantität slussspathsaurer Tantalsaure. Setzt man der Auslösung dieses Salzes Flusspathsaure zu, ehe das Salz sich abzusetzen angesangen hat, so nimmt diese ein Drittel vom Kali weg, welches in saures slussspathsaures Kali

verwandelt wird. Man erhält immer dieses letztere Salz, wenn Tantalfaure mit Kali geschmolzen, in kochend heilsem Waller aufgelöst und mit Flusspathsaure übersättigt wird, Es ist wie das andere in Wasser schwer löslich und schießet in kleinen feinen und kurzen Nadeln an. Keines von diesen Salzen enthält chemisch gebundenes Wasser, und sie können in Platingefäßen bei Weißglühhitze geschmolzen werden ohne ibre Saure zu verlieren; selbst wenn das geschmolzene Salz mit Pulver von faurem schwefelsauren Kali vermengt wird, das zuvor durch Schmelzen vom Waster befreit war, so wird keine Flusspathläure in der Weißglühhitze entwickelt, sondern bloss wasserfreie Schwefelsture, und die rückständige Salzmasse. mit wallerhaltiger Schwefellaure übergollen, wird davon aufgelöst mit Entwicklung von Flussspathsaure,

Flusspathsaures Tantal - Natron ist ein im VVasser leicht auslösliches Salz, was ich nur als unregelmäseig angeschossene Krystallmasse erhielt.

Flusspathsaures Tantal-Ammoniak gleicht im Ansehen dem Kalisalze, ist aber viel leichtlöslicher; wird beim Wiederauslösen im Wasser, unter Abscheidung eines weißen Pulvers zersetzt. In einem Destillationsgefäse von Platin erhitzt, wird slusspathsaures Ammoniak sublimirt, welches Tantalsäure enthält, und es bleibt slusspathsaure Tantalsäure zurück, welche durchs Glühen nicht weiter verändert wird.

Mit Kalk- und Talkerde werden im Wasser auflösliche Salze erhalten, welche beim Abdampsen einen Theil ihrer Flusspathsaure verlieren, und schwerlösliche Verbindungen absetzen. Mit Bleioxyd wird nur eine schwer auslösliche Verbindung gebildet. Alle diese Salze haben die Neigung beim Kochen, beim Abdampsen und besonders beim Wiederauslösen des angeschossenen Salzes in warmen Wässer, in eine sanze Anstösinig und in ein an Flusspathsaure weniger reiches Salz, das als ein weisses Pulver gefähr wird, zeisetzt zu werden. Ich habe diese Niederschläge keiner besondern Analyse unterworsen, aber ich habe gefunden, dass sie neben der Flusspathsaure und Tantalsaure, eine geringere Portion der anderen Basis einthalten. Das Kalifalz hat am wenigsten die Neigung auf diese Art zeisetzt zu werden. Dagegen baben sie das Natron- und das Ammoniaksalz in hohem Grade.

Metallisches Tantalum. Um diesen bis jetzt so wenig untersuchten Körper näher kennen zu lernen, umtersuchte ich die VVirkung von Kalium auf slußespathsaures Tantal-Kali. Als die Masse erhitzt ward, verwandelte sich das Kalium unter Feuererscheinung in slußspathsaures Kali und Tantalum ward reducirt. VVurde die Islasse dann mit VVasser behandelt, so entwickelte sich VVasserstoffgas und es blieb ein schwarzes schweres Pulver unaufgelöst, welches wohl ausgewaschen wurde. Dieses Pulver war Tantalum.

In diesem Zustande ist Tantalum kohlschwarz; nach dem Trocknen lässt es sich poliren und wird eisengrau. Es leitet die Electricität so schwach, dass ich ungewiss bin, ob es sie im Mindesten leitet. Ich betrachte dies jedoch nicht für einen Beweis, das nicht Tantalum in solider und zusammenhängender Form diese Eigenschast haben könnte. Tantalum wird weder von Salzsäure noch Salpetersäure angegrissen. Nach langem Kochen mit Königswasser, verräth Ammoniak eine geringe Menge ausgelösten Tantalums.

Eben so nimmt concentrirte Schwefellaure durch Kochen eine Spur davon auf; ein Zusatz von Salpeter-Aure macht das Tantalum nicht auflöslicher in Schwefellaure. Flusspathlaure löst Tantalum unter Entwicklung von Wallerstoffgas und mit Erwärmung auf. Ein Gemenge von Flussspathsaure und Salpetersaure lost das Tantalum mit großer Hestigkeit auf; nach seiner Auflölung bleibt gewöhnlich etwas Kohle zurück, die von zersetztem Petroleum oder von einem Kohlengehalte des Kaliums, mit dem die Reduction geschah, herrührt. Wird Tantalum erhitzt, so entzündet es sich weit unter der Glühhitze und verglimmt mit grofser Lebhaftigkeit zu Tantalsaure, wobei kein Theilunverbrannt bleibt, wie diess bei Boron und Silicium der Fall ist. Bei mehreren verschiedenen Versuchen nahmen hundert Theile in Wasserstoffgas geglühten . Tantalnms 17,0; 15,84; und 15,33 an Gewicht durch Verbrennen zu, und immer um so weniger, je reiner von Silicium das Tantalum war. Diese Zahlen übersteigen bei weitem die Resultate, welche ich in Gesellschaft mit den HH. Galın und Eggertz und bei den Versuchen erhielt, welche wir im Jahre 1814 anstellten um Tantalum in metallischem Zustande kennen zu lernen und die Zusammensetzung der Tantalsaure auszumitteln *). Ich konnte nicht hoffen durch Verbrennen des auf diese Weise erhaltenen Tantalums ein scharfes Resultat zu bekommen, da wegen der Anwendung von Flussspathsaure immer die Gegenwart von Silicium zu vermuthen war, von dem schon einige Procent das Refultat bedeutend verändern, und

^{*)} Ash. i Fysik etc. Bd. V. p. 252.

dusch Reduction mit Kalium war es nicht möglich ein absolut kohlenfreies Tantalum zu erhalten. Ich benutzte deshalb, um die Zusammensetzung der Tantalume auszumitteln, die Verbrennung von Schweseltantalum, wie ich weiterhin näher beschreiben will.

Schweseltantalum. Wird Tantalum in Schwefelgas erhitzt, so entzündet es sich bei ansangendem Glühen und breunt mit großer Lebhaftigkeit. Das Produkt der Verbrennung ist eine grane, feinkörnige metallglänzende Masse, welche durch Druck noch stärkeren Metallglanz annimmt und fich in compacte, dem Graphit ähnliche Massen zusammenpressen Jaset. Es leitet die Elektricität, welches zu beweisen scheint, dass auch Tantalum im reinen und zusammenhängenden Zustande diess thun müsse, Heinrich Rose. hat in seiner Abhandlung über das Titan gezeigt, dass Schweselsantalum erhalten werden könne, Pämpfe von Schwefelkohlenstoff über weisglühende Tantalläure geleitet werden. Schweseltantalum wird weder von Salz - noch von Salpetersaure angegriffen; aber miteinander vermischt und damit gekocht oxydirte sie den Schwefel zu Schwefelläure, und das Tantal zu Tantalläure, welche letztere unaufgelöst bleibt. Von Fluisspathsaure wird es nicht aufgelöst, und wenn es frei von anderen Schwefelmetallen war, so entsteht nicht der geringste Geruch von Schwefelwas-, serstoffgas, selbst wenn das Gemenge gekocht wird; aber Flussspathläure und Salpeterläure lösen es mit Hinterlassnng von Schwefel auf.

Wird Schweseltantalum mit Kalihydrat in einem Gesalse geschmolzen, in dem kein Lustwechsel Statt finden kann, so wird es ausgelöst, man bekommt eine

orangerothe Masse, die nach dem Erkalten ihre Farbe Wird sie mit Wasser übergossen, so wird sie sogleich wieder schwarz, und die Auflösung, statt hepatisch zu werden, enthält caustisches Kali wie vorher. Geschieht der Versneh in einem Glasgesässe, so sieht man, dass die schwarze Masse mit dunkelgrunblauer Farbe durchscheinend ist. Die Erklärung dieser interessanten Erscheinung ist ganz einfach. Schmelzen mit Kalihydrat entsteht tantalsaures Kali und eine Verbindung von Schwefelkalium mit Schwefeltantalum. Bei Zutritt des Wassers wird das Kalium auf Kosten der Tantallaure oxydirt, welche ihren Schwefel wieder aufnimmt, und es bildet sich Schwefeltantalum auf nassem Wege. War die geschmolzene Masse vorher der Lust ausgesetzt; so enthält sie neben etwas tantalfaurem Kali, welches nicht wieder zerletzt wird, Schwefelkalium im Maximum = KS10. Wird das wieder erzeugte Schwefeltantalum in Berührung mit Luft gelassen, so oxydirt es sich innerhalb weniger Stunden, und wird weiß. Ift es von der Flüssigkeit bedeckt, so erhält es sich längere Zeit unverändert. Schwefeltantalum entzundet fich bei anfangendem Glühen. Da das Tantalum eine viel größere Affinität zum Sauerstoff als der Schwefel hat, so entweicht dieser anfangs in Dampsgestalt, und brennt 'darauf mit blauer Flamme. Beim Verbrennen bildet fich eine Verbindung von Tantallaute und Schwefelsaure, die zur Zersetzung eine anhaltende Glühlitze erfordert. In einer Atmosphäre von Ammoniak wird die Schwefelsaure am Leichtesten ausgetrieben.

Chlortantalum. Tantalum brennt in Chlorgas mit Lebhastigkeit. Das Produkt ist ein dunkelgelbes

Gas, welches sich in Gestalt einer weißen etwas ins Gelbe ziehenden mehligen nicht im Mindesten krystallinischen Materie condensirt. Wird es mit Wasser angeseuchtet, so entsteht ein zischender Laut durch die dabei entwickelte Hitze; es scheidet sich Tantalsäure ab, und ein kleiner Theil davon bleibt in der Aussösung zurück, setzt sich aber beim Abdampsen ab. Diese Aussösung wurde eisensrei gefunden, zum Beweise, dass die gelbliche Farbe der Verbindung nicht vom Eisengelialte herrührt.

Cyan-Tantalum mit Cyan-Eisen. Wird Chlortantalum mit Blutlauge übergossen, so nimmt es eine tiefe brandgelbe Farbe an, ohne sich aufzulösen. Diese gelbe Verbindung ist ein Doppel-Cyanür von Eisen und Tantalum. Sie wird weder von der Luft noch vom Wasser verändert und kann mit letzterem oline Zersetzung gekocht werden. Aufs Filtrum genommen, gewaschen und getrocknet wird sie sehr dunkelbraun. Diese Verbindung wird nicht erhalten wenn Chlortantalum vorher mit Waller angefeuchtet war, und wird auch nicht erhalten, wenn aufgelöste flusspathsaure Tantalsaure in Blutlauge eingetröpfelt wird. Wollaston hat indess bemerkt, dass ein gelber Niederschlag aus der Auslösung von Tantalsaure in saurem, oxalsaurem Kali durch Blutlangensalz erhalten werde.

Zusammensetzung der Tantalsäure. Um diese ausszumitteln bediente ich mich des auf solgende Art bereiteten Schweseltantalums. Wasserhaltige Tantalsaure wurde in Flussspathsäure ausgelöst, die Auslösung siltrirt, mit Schweselsäure vermischt, eingetrocknet, und die getrocknete Masse so lange geglüht, als

sie noch an Gewicht verlor. Durch diese Behandlung wurde eine von Kieselerde freie Tantalsaure erhalten, weil sich die Kieselerde mit der Flusspathsaure verslächtigte. Die geglühte Tantalsaure ward in eine Röhre von ächtem Porcellan gelegt und darin bis zum vollen VVeiseglühen erhitzt. Durch diese Röhre wurden Dämpse von Schweselkohlenstoff geleitet, die sich auf der andern Seite in VVasser condensirten, und als dieses nachher ohne gleichzeitige Entwicklung eines beständigen Gales geschah, so wurde der Apparat lust-dicht verschlossen und dem Erkalten überlassen. Das Schweseltantalum war glänzend, körnig und wie Talk leicht über die Haut zu streichen.

In zwei Versuchen gaben 100 Theile Schweseltantalum: 89,6 Tantalsaure, in einem dritten: 89,743. In allen diesen Versuchen muss die Tantalsaure in einer Atmosphäre von kohlensaurem Ammoniak geglüht werden, um sie vollkommen von Schweselsaure zu befreien.

Ist nun die Zusammensetzung der Tantalsäure der des Schweseltantalums proportional, so mus der Gewichteverlust bei der Verwandlung des Schweselmetalls zu Tantalsäure sich zum Sauerstoff in der Säure verhalten, wie sich verhält der Unterschied zwischen dem Gewichte eines Atomen Schwesel und eines Atomen Sauerstoff zu dem Gewichte eines Atomen Sauerstoff zu dem Gewichte eines Atomen Sauerstoff. Dass eine solche proportionale Zusammensezzung wirklich Statt sindet, geht schon daraus hervor, dass all der Schwesel, welcher durch Oxydation der Kohle auf Kosten der Tantalsäure frei wird, vom Tantalum gebunden wird, ausserdem, dass bei entgegengestzten Verhältnissen die Tantalsäure mehr Sauer-

stoff enthalten würde, als die oben angeführten Verbrennungsproben mit dem Tantalum selbst angeben, und mehr als sich durch die Analyse der slusspathsauren Tantalsalze ausweist. Es blieb aber dabei noch übrig, um mit einiger Sicherheit das obige Resultat anwenden zu können, sich zu vergewissern, dass das Schwefeltantalum keine fremden Stoffe enthielt. Zu diesem Endzweck analysirte ich es mit Chlor. An einem Stück einer Barometerröhre wurden 2 Kugeln nahe aneinander geblasen, und in die eine, eine gewogene Menge Schwefeltantalum gelegt, worauf getrocknetes Chlorgas darübergeleitet wurde. Um recht sicher vor Einmengungen von atmosphärischer Lust žu seyn, liese ich das Gas 2 Stunden lang hindurchgehen, ohne außere Wärme anzuwenden. Ich fand dann, dass die Masse gegen das Ende der zweiten Stunde sich von selbst zu erhitzen ansing, während das Chlor ohne Feuererscheinung verschluckt wurde. Als die Kugel fich nicht mehr warm anfühlte, wurde eine sehr gelinde Hitze angebracht, wodurch die gebildeten Chlorverbindungen in die leere Kugel überdestillirten, während das Schwefelmetall nun das Gas ungehindert absorbirte. Als alle Wirkung aufhörte und alle flüchtigen Verbindungen in die andere Kugel gejagt waren, wurde das Chlorgas aus der Kugel durch Kohlensauregas vertrieben, das ebenfalls über Ohlorcalcium geleitet war. Als Rückstand des Schwefeltantalums, blieb in der Kugel 0,0025 seines Gewichtes einer schwarzen Materie, welche sich heller brannte, ohne merklich ihr Gewicht zu verändern oder weise zu werden. Das Produkt der Einwirkung des Chlore bestand aus Chlortantalum und aus einer

rothen Flüssigkeit, welche bei einer gewissen Temperatur allein überdestillirte und Chlorschwefel war. Als die Masse auf einmal mit vielem Wasser vermischt ward, so löste sie sich zu einer klaren Flüssigkeit mit Hinterlassung von etwas Schwesel auf, der ungelöst in der Glaskugel blieb. Beim Erhitzen der Flüsigkeit wurde sie trübe, und beim Abdampfen gelatinirte die Tantalsaure fast wie Kieselerde. Die filtrirte Flüssigkeit gab keine Spur von irgend etwas Aufgelösten, als sie mit Alkali gesättigt wurde. Das angewandte Schwefeltantalum war folglich frei von jeder fremden Einmengung, abgerechnet ‡ pr. C. jener unverbrennlichen Materie, welche eine von Anfang an unreducirte, durch etwas Kohle gefärbte, Tantalsäure gewesen zu seyn scheint, deren Gewicht man, um ein genaues Resultat zu erhalten, von den 100 Theilen Schweseltantalum abziehen mus, welche 89,6 Tantalfaure gaben.

VVerden 0,25 sowohl von dem Schweseltantalum, als von der erhaltenen Tantalsäure abgezogen, so haben 99,75 Theile Schweseltantalum 89,35 Theile Tantalsäure gegeben; der Unterschied ist 10,4; aber der Unterschied im Gewicht eines Atomen Sauerstoffs und eines Atomen Schwesels ist 101,16; solglich verhält sich 101,16 zu 100, wie 10,4 zu 10,287. Wenn 89,35 Tantalsäure enthalten 10,287 Sauerstoff, so besteht diese Säure in 100 Theilen aus:

Tantalum 88,487 . . . 100,000 Sauerstoff 11,513 . . . 13,011

Es bleibt nun noch die Frage zu beantworten Annal. d. Physik. B. 80. St. 1. J. 1825. St. 5.

tibrig, wie große die Anzahl der Sauerstoffatome ist, die in dieser Saure enthalten sind. Anfangs hoffte ich durch Analyse des slussspathsauren Tantalkali zu-verlässigere Resultate zu erhalten. In 3 verschiedenen, mit Salz von verschiedenen Bereitungsarten, angestellten Analysen, erhielt ich solgende Resultate:

| • | , | | . . | | 4. | | 3. |
|------------------------------|---|----------|------------|---|-----------|---|-----------|
| Kali . | • | . | 23,23 | • | 23,61 | • | 23,77 |
| Tantalsaure | • | Φ, | .57,48 | • | 57,20 | • | 56,30 |
| Verlust als Flussspangeno | | | 19,25 | | 19,19 | ٠ | 19,93 |

Diese Analysen scheinen sich einander zu bestätigen, aber sie haben alle einen gemeinschaftlichen Feliler, welcher darin besteht, dass, da die Flussspathsaure welche das Kali aufnimmt ungefähr 5,53 ist, der Verlust falls er nur Flussspathsäure wäre 3 oder 4 mal so viel betragen müsste; aber er liegt zwischen beiden, und zeigt folglich, dass noch etwas anderes als Flusspathsaure zugleich wegging, und diels kann nichte anderes als Kielelerde leyn, obgleich ich bei den Analylen, als das Şalz mit Schwefelsaure in Platingesässen destillirt wurde, nur Spuren davon fand. Salz aus tantalsaurem Kali bereitet wurde, welches man mit Flusspathlaure überlättigte, lo gab es bei der Analyse bis zu 63 pr. C. Tantalsaure; übrigens aber denselben Mangel an Uebereinstimmung zwischen dem Kaligehalt und dem Verluste, wie in dem Vorhergehenden, so dass ich hieraus kein zuverlässiges Resultat zielen konnte und blos bei der Vermuthung stehen bleiben musste, dass in dem erstern dieser Balze

die Tantalsaure 11, und in dem letztern amal dest Sauerstoff des Kali enthalte.

In den älteren Versuchen über die Tantalsaure hatten wir gefunden, dass 100 Theile Tantalsaure, aus tantalsaurem Kali mit Salzsaure gefällt und bei mässiger VVärme getrocknet, in der Glühhitze 11,17 Theile Wasser, oder auf 100 Theile Säure, 12,57 Thi. VValzser gaben. Diese enthalten 11,18 Thi. Sauerstoff. Man sieht also, dass der Sauerstoffgehalt der Säure dem des Wassers gleich ist.

Bei Verluchen um zu bestimmen, wie viel Baryt von 100 Thl. Tantallaure gesättigt werden, wurden höchstens 40 Thl. Baryt erhalten, dessen Sauerstoff 4,2 ist und folglich ein Drittel von dem der Tantalsaure. Ferner findet man bei Berechnung der Zusammensetzung des Kimito-Tantalits, dass darin der Sauerstoff der Tantalsäure fast 3 mal so viel wie der der Base beträgt; in dem Broddbo - und Finbo - Tantaliten findet man, wenn der Sauerstoff der Tantalsaure, der Wolframsaure und des Zinnoxydes zusammengelegt werden, dass die Summe dieser 3 mal so groß ist wie der Sauerstoff der Basen; in dem Yttrotantaliten dagegen ist der Sauerstoffgehalt der Basen und der Tantalsaure gleich. In dem Baierschen Tantaliten ist, mit Annahme, dass Eisen und Mangan darin als Oxydule enthalten find, der Sauerstoff der Tantallaure amal so gross wie der der Basen, wenn man Vogels Analyse bei der Rechnung zum Grunde legt. - Das Tantalmetall, welches bei den alteren Versuchen erhalten wurde, und wo die Tantalsanre bei Reduction im Kohlentiegel nicht mehr verlor, als 5,2 pr. C. an

Gewicht, war folglich kein Tantalum. Ala es wieder zu Tantalfäure verbrannt wurde, nahmen 100 Theile desselben, von 3,5; 4,0 bis 4,2 Sauerstoff auf. Es ist solglich aus dem Vorhergehenden klar, dass es von 7,80 bis 8,4 Sauerstoff enthielt, oder dass es, wenn wir nach einer Mittelzahl aus den Versuchen aunehmen, dass 100 Thl. der Masse 3,9 an Gewicht gewannen um Tantalsäure zu werden, vorher 7,8 Sauerstoff enthalten hat. Offenbar ist also dieser Körper nichts anders, als ein Oxyd von Tantalum, in welchem das Metall zwei Drittel vom Sauerstoffgehalt der Säure ausnimmt, und solglich besteht aus:

Tantalum 92,019 100,000

Sauerstoff 7,781 8,674

Diess Oxyd wurde mit Salpeter in einem Destillationegesäse von Glas verbrannt, und das Gas in Kalkwasser aufgesangen, welches dabei nur Spuren von Kohlensaure verrieth. Der Zweck dieses Versuches war, zu untersuchen ob dieses Oxyd nicht ein Gemenge von Tantalsaure mit Kohlenstofftantalum seyn könne. VVeder Flussspathsaure allein, noch Flussspathsaure mit Salpetersaure, wirken darauf, selbst wenn diese Säuren mit dem sein gepulverten Oxyde gekocht werden.

Alle hier aufgezählten Umstände: das nämlich die Tantalläure in dem künstlichen tantallauren Baryt, so wie in den meisten natürlichen Tantalaten 3 mal so viel Sauerstoff, als die Base enthält, und das sich der Sauerstoff in dem Tantaloxyde zu dem Sauerstoff in der Tantalsäure, wie 2:3 verhält, scheinen zu zeigen, dass die Tantalsäure zu der allgemeineren Klasse von

Mineralsauren gehöre, die 3 Atome Sauerstoff enthalten. In diesem Falle wiegt ein Atom Tantalum 2305,75 und ein Atom Tantalsaure 2605,75, und ihr Symbol wird Ta.

Ehe ich das Tantalum verlasse, will ich noch etwas über ein tantalhaltiges Mineral sagen, in welchem ich, wegen der Gewichtsvermehrung, welche es bei der Analyse erleidet, das Tantalum, verbunden mit: Eisen im nicht oxydirten Zustande, annahm 1. Diess ist nämlich der Tantalit von Kimito, der ein zimmtbraunes Pulver giebt, und dessen specisisches Gewicht, das des gewöhnlichen Tantalits übersteigend, von 7,65 zu 7,69 geht. Das Pulver dieses Tantalits gleicht hinsichtlich der Farbe vollkommen der vom Tantaloxyde. 100 Theile dieser Tantalitart gaben 104,13 Thl. oxydirte Bestandtheile, nämlich:

| | Tantalfäure | 85,85 | hält Sauerstoff | 9,88 |
|---|------------------|-------|-----------------|-------|
| | Eisenoxyd | 14,41 | im Oxydul | 2,872 |
| | Manganoxyd | 1,79 | • | 0,354 |
| | Z innoxyd | 0,80 | | |
| | Kalkerde | 0,56 | • | • |
| • | Kiefelerde | 0,72 | | |
| | - | | | |

104,13

Der Sauerstoff der Basen ist hier 3,226, welches mal 3 = 9,67 oder gleich mit dem der erhaltenen Tantalsaure ist. Zieht man aber nun von der Zunahme 4,13 den Sauerstoff ab, welcher bei der Analyse die Oxydule zu Oxyde verwandelte

^{*)} Afhandl. i Fysik, Kemi och Mineral. VI. 237.

= 1,61, so bleibt 2,52, welchen das Tantalum aufgannommen hat. Man sieht hieraus, dass fast die ganze Menge von Tantalum sich darin nicht in metallischem Zustande, sondern als Oxyd befunden habe, so dass diess Mineral mit Recht tantaligsaures Eisenoxydut genannt werden kann, und die Formel für seine Zusammensetzung wird; mit Weglassung des tantalauren Eisenoxyduls, welches es eingemengt enthalten

 $\operatorname{kanu}: \stackrel{F_{\sigma}}{\longrightarrow} \ddot{T}a^{2}.$

(Fortsetzung im nächsten Hest.)

H,

Vortheilhafte Methode zur Darstellung des Kaliums;

HOV

F. Wöhlbe,

Diese Methode ist nur eine Abanderung von derjenigen, welche vor einiger Zeit von Brunner angegeben wurde '), und deren Vorzüglichkeit darin
besteht, dass man nicht kaustisches, sondern nur
kohlensaures Kali und Kohle ohne Zusatz von Eisen,
anzuwenden braucht, und dass zu dieser Reduction
des Kaliums mit Kohle, keine so hohe Temperatur erforderlich ist, als zur Reduction mit Eisen.

Statt des eigends zu dieser Operation versertigten Gesäses aus Schmiedeeisen, wie Brunner angiebt, nimmt man eine solche schmiedeiserne Flasche, in der das Quecksilher verschickt wird, und die auch Lampadius **) schon früher einmal zu demselben Zwecke empsohlen hat. Sie besitzt an dem einen Ende eine mit einem Schraubengewinde versehene Oessnung, und in diese läst man ein Stück eines Flintenlauses, von etwa 1 Fuss Länge, einschrauben (Fig. 1.). Aber ehe man diese Flaschen gebraucht, ist es durchaus nothwendig, sie zuvor stark auszu-

^{*)} Bibliothéque universelle T. 22, p. 36. (Schwgg, Journ. Ed. 39. S. 517.

^{**)} Schweigger's Journal. Bd. 34. 221.

glühen, um alles noch darin enthaltene Quecksiber auszujagen, da eine große Quantität davon so sehr in den Vernietungen versteckt zu seyn scheint, dass es durch mechanische Mittel nicht herausgebracht werden kann. Eben so muß man sich zuvor durch starkes Einblasen in die Büchse versichert haben, dass sie überall lustdicht schließt, was bisweilen nicht der Fall ist.

Durch starkes Glühen in einem bedeckten grosen Hessischen Tiegel verkohlt man hierauf 5 bis 6
Pfund VVeinstein, wozu man ganz rohen VVeinstein
(Tartarus crudus) nehmen kann, zerstösst die noch
heise Masse in einem heisen Mörser zu Pulver und
setzt noch einige Unzen seines Kohlenpulver hinzu,
weil die Menge der Kohle in der VVeinsaure nicht
zur Reduction ihres Kalis hinreicht. Dieses Gemenge bringt man dann so schnell als möglich, damit es
keine Feuchtigkeit anziehe, in die eiserne Fläsche,
wodurch sie ungefähr zum Drittheil angesistt wird,
schraubt das Flintenrohr an und legt den Apparat
horizontal in einen gut ziehenden Osen ohne Gebläse (Fig. 4.).

Diesen Osen kann sich Jeder leicht selbst bauen, und ihn nach Umständen und Gefallen wilkührlich einrichten. Den hier abgebildeten muß man sich an einer Mauer gebaut denken, so dass diese Mauer die vierte VV and des Osens ausmacht. Errichtet man ihn in einer Ecke, z.B. unter einem Schornsteine, so hat man nur zwei VV ände zu bauen nöthig. Die Hauptsache zur Hervorbringung eines guten Zuges ist eine gute Einrichtung des Rostes (a) und eine sehr hohe Zugröhre (b). Am Besten ist es, diese

letztere eine Strecke hoch mit Steinen zu mauern und oben auf die Oeffnung noch ein 6 - 10 Fule langes, weites, gewöhnliches Ofenrohr anfzuletzen. Seitwärts in der Wölbung des Ofene lässt man eine Oeffmung (c) zum Nachfüllen der Kohlen, die mit einem losen Mauersteine verschlossen werden kann. Eben so läset man in der vordern Wand des Ofens eine Oeffnung (d), durch die der Apparat hineingebracht wird, und die man nachlier wieder zumauert. Im Ofen ruht die Retorte hinten auf einem, etwa Fuse hohem Mauersteine, der auf dem Rost steht. Es ist darchaus unnöthig, die Retorte mit irgend einem Beschlage zu versehen. Zum guten Gelingen der Operation scheint es nothwendig zu seyn, dass die vordere Endfläche der Retorte fast ganz an die Ofenwand reiche, das heist, dass so wenig als möglich vom Flintenrohr ins Glühen komme und dass dieses so kurz als möglich sey.

Nachdem die Retorte auf diese VVeise in den Osen gelegt ist, bringt man sie zum vollen Glühen, wordurch erst noch viel Feuchtigkeit abdestillirt. VVenn diese weggegangen ist, fängt das Kohlenoxydgas an sich zu entwickeln, das man an der Mündung entzünden kann; und wenn die Retorte ins VVeissglühen kommt, so entweicht ein dicker, abwechselnd weis, grau, grünlich braun, oder sast schwarz erscheinender Damps in großer Menge und bringt man num einen brennenden Körper an die Mündung der Röhre, so brennt das Gas mit großer weiser leuchtender Flamme, die kalte Körper mit Kali beschlägt. In demselben Zeitpunkte oder kurz nachher sieht man den innern Raum der Retorte sich mit grünen

Gas erfüllen, und jetzt erst ist es Zeit, die Vorlage unzulegen.

Diese Vorlage ist von Hrn. Berzelius ersunden. Man kann sie aus Kupfer - oder aus Eisenblech machen lassen, und die einzelnen Theile müssen entweder durch gute Vernietungen oder durch eine schwer sohmelzbare Löthung zusammen gefügt seyn. Sie besteht aus zwei Theilen, Fig. 2. und 3., in Form flach gedrückter vierseitiger Behälter, die an den entgegengesetzten Enden verschlossen sind, und von denen der Erstere, Fig. 2., in den andern, Fig. 3, sich gedrängt einschieben läset, so dass er bis auf den Boden desselben reicht. Der auf diese Art zusammengesetzte Apparat ist ungeführ i Fuss hoch. die breiteren Seitenwände find ungefähr 1 Fuss und die schmäleren 1 Zall breit. - Der obere Theil, Fig. 2., hat aben zwei gegenüberstehende röhrenförmige Oeffnungen, c und e, die so weit seyn müssen, dass in die eine, o, der vordere Theil des Flintenrohre genau einpasst, und in die andere ein dicker Kork mit einem Loch, gesteckt werden kann. Der Oeffnung e am nächsten ist dieser Apparat durch eine Scheidewand, aa, von demselben Metalle in zwei ungleiche Hälften getheilt. Diese Scheidewand dient dazu, dass sich die aus dem Flintenrohre ausströmenden Kaliumdampfe daran niederschlagen und nicht uncondensirt mit dem Gase durch die zum Ausgange des letzteren bestimmte kleine Röhre d, entweichen. Diese Scheidewand ist oben mit einem Loche b, durchbohrt, das genau den Oeffnungen aund e gegenübersteht, und das von der Größe ist, dass ein eiserner Ladestock, den man durch den Kork in

e einbringt, bequem hindurch und bis in den Bauch der Retorte gebracht werden kann.

Den unteren Behälter, Fig. 3., füllt man bis ungefähr zur Hälfte mit Steinöl, in welches dann das fich an der Wand aa sublimirende Kalium herunterflieset. Obgleich durch das Steinöl der innere Raum des Apparats von der äußern Luft abgeschlossen wird, so ist es doch gut, um zufälliges Einsliesen von Wasser zu vermeiden, dass man die Fuge ee Fig. 4. mit Glaserkitt verklebe. Das Gas entweicht durch die Oeffnung b, Fig. 2. Wenn das Flintenrohr in die Oeffnung c gut palst, so ist es kaum nöthig, die Fuge mit gewöhnlichem Thon zu verkleben. In die kurze Röhre d bringt man durch einen Kork eine weite gläserne Röhre, die man unter Steinöl gehen lassen kann. An der gleichförmigen, raschen Entwicklung des Gases beurtheilt man dann den Gang der Operation. Oder man setzt auch nur eine kurze weite Glasröhre ein, an deren Mündung man das Gas entzündet und dann durch die größere oder kleinere Flamme den Gang beobachtet. ganze Vorlage stellt man, so tief als möglich, in stets zu erneuendes Wasser, oder am besten in Eis oder Schnee, denn sonst würde sie sehr bald bis zum Kochen des Steinöls erhitzt werden.

Wenn die Operation in gutem Gange ist, so sihrt das Gas einen dicken weißen oder grauen Nebel mit sich, der sich zum Theil in der Gasleitungstöhre absetzt und diese verstopst, wenn sie nicht weit ist, und wenn man das Gas entzündet oder es diese,

wie es oft geschieht, von selbst thut, so brennt es mit großer weißer Flamme, die viel Kali absetzt. Nun muss man von Zeit zu Zeit den eisernen Stab durch das Flintenrohr bis fast in den Bauch der Retorte vorschieben und bohrend umdrehen, um zu verhüten, dass sich das Flintenrohr nicht verstopfe, und er muss zu diesem Behufe an der Spitze meisselartig plattgeschlagen seyn. Noch besser scheint man indels durch Hrn. L. Gmelin's Verfahren zum Zwecke zu gelangen, der die Scheidewand der Länge nach in die Büchse stellen lässt und dann durch die von Zeit zu Zeit geöffnete Röhre e eine Haura-, pierklinge hineinbringt. - Nach und nach nämlich fängt das Flintenrohr sich mit einer äußerst harten, bei dieser Temperatur unschmelzbaren, schwarzen Masse zu verstopfen, die vorzüglich aus einem Gemenge von Kalium, Kali und Kohle zu bestehen und das Product der Einwirkung des Kaliumdampfes auf das Kohlenoxydgas zu seyn scheint. Anfangs läss! fich durch häufiges Einbohren des Eisenstabes der Weg ziemlich offen erhalten, endlich tritt aber jedesmal bei dieser Operation ein Zeitpunkt ein, wo alle Gasentwicklung aufhört und sich das Rohr so verstopft hat, dass es selten, auch durch die größten Anstrengungen, wieder geöffnet werden kann. Bei diesen Versuchen, durch Bohren dem Gas wieder freien Durchgang zu verschaffen, muss man die Vorsicht haben, sich nie in die Richtung der Röhre zu stellen, weil es nicht selten geschieht, dass durch die stark comprimirten Gase in der Retorte die verstopsende Materie plötzlich mit Hestigkeit herausge-

schleudert und auf diese Art gleichsam ein Schuss brennenden Kaliums durch die Luft gejagt wird. Lässt sich aber die Verstopfung nicht bald lieben, so muss man zuerst die Temperatur der Retorie veraudern, und diess geschielt dadurch, dass man die Stabe, die den Rost bilden, herauszteht, und fordie Kohlen in den Ascherraum hinunterfallen lässt. Dann. zieht man schnell die Vorlage ab und verschließet die Mündung e mit einem Kork. Die Retorte zieht man mit einer großen Tiegelzange aus dem Ofen und läset sie erkalten. Man schraubt dann das Robr ah. gielst Steinöl hinein und bolirt die verstopsende, schwarzgraue, spröde Materie heraus. Dann setzt man, nachdem man das in größern und kleinern Klumpen in der Vorlage befindliche Kalium herausgenommen hat, den Apparat wieder zusammen, und wiederholt die ganze Operation mit demselben, noch rückständigem Inhalte der Retorte, bis sich das Rohr wieder verstopft, womit sich, wie es scheint, unvermeidlich jede Operation endigt. Auf diese Weise kann man mit demselben Inhalte 3 bis 4 Mal Kalium darstellen und fast jedes Mal gegen eine Unze erhalten, fo dass also die Ausbeute eines und desselben Inhaltes drei bis vier Unzen Kalium betragen kann. Indess geschieht es auch bisweilen, dass man in der Vorlage, statt reines Kalium bloss jene schwarze Masse in Menge findet, die das Rohr verstopft. Diese, so wie die bei den verschiedenen Operationen aus dem Rohre gebohre Masse, muss man destilliren, wodurch man wohl die Hälfte ihres Gewichts an reinem Kalium erhält.

Das nach dieser Methode, erhaltene Kalium ist, ungeachtet es im Aeussern ganz dem reinen gleicht, nicht rein, sondern enthält Kohle, die indess bei gewöhnlichen Versuchen von keinem Einsluss ist. VVill man es von dieser befreien, so muss man es destilliren, und diese kann in kleinen grünen Glasretorten geschehen, die man in einen Tiegel mit Sand setzt, den man allmählig bis zum vollen Glühen bringt. Es ist gut den Hale der Retorte ziemlich gerade heruntergehen zu lassen, damit die sich ansammlenden Kalliumtropsen leicht in das Steinöl absließen können, in welches jener taucht. Auch ist es rathsam, immer nur kleine Quantitäten auf einmal zu destilliren, um nicht zu viel zu verlieren, wenn etwa die Retorte springen sollte.

IIL

Veber einige merkwürdige, bei der Datstellung des Kaliums nach der Brunner'schen Methode, erstaltene Substanzen;

v o n

Leorold Gmelin.

Einem Theil nach vorgetragen in der Sitzung der Gesellschaft für Naturkunde und Medicin zu Heidelberg, am 21: Marz 1825.

Im Sommer 1823 verluchte ich die Darstellung des Kaliums nach der Brunnerschen Methodes Hiezu bediente ich mich, in Ermangelung einer andern, einer guseisernen Retorte, die jedoch in Flus gerietli, bevor die Entwickelung des Kaliums begann. Herr Dr. Wöhler, welcher mich bei diesem Versuch unterstützt hatte, fand im Herbste desselben Jahres Gelegenheit, dieselbe in Verbindung mit meinem Freunde, Herrn Apotheker Kindt in Lübeck, in einer von den bekannten aus Schmiedeilen verfertigten Queckfilberflaschen mehrmals mit dem besten Erfolg zu wiederholen; und noch größere Mengen dieses Metalls stellte er später mach derselben Methode in Berzelius Laboratorium dar. Bereits bei der Bereitung desselben in Lübeck bemerkte VV öhler eine eigenthümliche Erscheinung, deren er in einem an mich gerichteten Briefe vom 20. October 1823 folgendermalsen erwähnt: 5,Das Rohr enthielt Kalium nebst einer eigenthümlichen Substanz, welche gleich ansange mit den

zeichnet, ist, dass Kalium, dem sie besonders auszeichnet, ist, dass Kalium, dem sie beigemengt ist,
beim Verbrennen auf VVasser dieses violett farbt *)."
VVöhler nahm sich vor, diese Materie in Stockholm
genauer zu untersuchen. Berzelius berichtet über
dieselbe in der so eben von VVöhler gelieserten Uebersetzung seines 4ten Jahresberichts S. 126 Folgendes:

"Dr. Wöhler, der in Gemeinschaft mit Herrn Kindt in Lübeck Brunners Verluch wiederholte, wobei sie sich der gewöhnlichen Quecksilberslaschen von Schmiedeisen bedienten, hat uns hier mit der Vortheilhaftigkeit dieser Methode, zur Bereitung eines der kostbarsten chemischen Reagentien bekannt gemacht. Ich habe in Gesellschaft von Herrn Almroth und VV öhler diese Versuche mit allem erwünschten Erfolge wiederholt. Wir fanden indes dabei; dass, obgleich durch fortgesétzte Hitze alles kohlenfaure Kali reducirt wird und verschwindet, man doch, wie Brunner angiebt, 'nicht' mehr als einen Theil davon metallisch erhält. Bei unsern Versuchen verstopfte fich sehr bald das ableitende Rohr; wir vertauschten es daher mit einem konfichen Röhre; das mit seinem engeren Ende, von etwa 1½ Zoll Oessnung in die Eifenflasche eingeschraubt, und mit dem weitern in eine Vorlage von Kupfer eingepalst wurde, die eine eigene sehr bequeme Construction hatte, mit Steinöl gefüllt war, und worans die gasförmigen Produkte durch

^{*)} Diese violette Färbung möchte wohl so zu verstehen seyn, dass sich die unten zu beschreibende cochenillrothe pulvrige Substanz hiebei erzeugt und im Wasser vertheikt.

eine Glasröhre abgeleitet wurden. Gegenüber der Oeffnung des Flintenrohrs hatte die Vorlage eine andere Oeffnung, die mit einer beweglichen dünnen Stange von Eisen versehen war, mit welcher das Flintenrohr, sobald es sich zu verstopfen ansing, wieder aufgebohrt werden konnte. Aber ungeachtet aller dieser. Vorsichten verstopste sich das Rohr dennoch siemlich bald. Wir zogen dann die Roststäbe heraus, ließen die glühenden Kohlen hinunterfallen, und bohrten, nachdem der Apparat abgekühlt war, die Materie aus, welche sich in dem Rohre festgesetzt hatte. worauf wieder von Neuem gefeuert, und die Masse von Neuem geglüht wurde. Auf diese Art erhielten wir von 4 Pfund rohem Weinstein gegen 3 Unzen Kalium und darüber. Bei dieser Gelegenheit zeigen sich indess einige unerwartete Phänomene, die untersucht zu werden verdienen, woran wir aber bis jetzt durch den Versuch, ihnen zu entgehen, verhindert wurden.

Das Gas, welches in großer Menge fortgeht, sollte nicht Kohlenoxydgas seyn können, da dieses, nach Gay-Lussac's Versuchen durch Kalium bei einem niedrigeren Hitzgrade zersetzt wird, als dieser ist, und man sollte demnach erwarten, dass Kalium nicht durch eine Affinität reducirt werden könne, die es übertrifft, da beide, gassörmig miteinander vermischt, aus dem Eisengesasse kommen; ferner brennt dieses Gas mit weiser leuchtender Flamme, die stark raucht, und führt eine seste, dasselbe als Rauch begleitende Materie mit sich, die sich in losen schwarzen Massen absetzt, welche sich an der Lust entzünden und wie Pyrophor brennen. Bisweilen ist diese Materie farblos,

and dann geht die Operation am besten. Sie entzundet fich dann auch auf Wasser, und wird, wenn se 'in Petroleum aufgefangen, und dann mit Wasser behandelt wird, zinnoberroth. Die Materie, welche das Rohr verstopst, ist nicht Kalium, sondern ist eine -dunkelgraue, zälre Masse, die Kalium enthält, welche nicht ohne Anwendung von Bohrer, oder Meissel und Hammer von der Röhre losgebracht werden kann, fich sehr leicht auf Wasser entzundet, nicht schmilzt, und bei der Destillation eine bedeutende Menge von Kalium, so wie Kohle und Kali, ausgiebt. Ist sie Kohlenstoff-Kalium? Ein solches muss es wohl geben, da Metalle mit schwächeren Affinitäten, als Kalium, sich mit Kohlenstoff verbinden. Oder ist sie nur ein mechanisches Gemenge von Kohle, wasserfreiem Kali und Kahum, dadurch entstanden, dass sich das Gemenge von Kohlenoxydgas und Kaliumgas im Heraustreten, bei ·der sinkenden Temperatur zu zersetzen anfängt, und fich also alle drei, innig mit einander vermischt, auf die innere Seite des weniger heißen Theiles des Rohres absetzten? Aber warum zersetzen sie sich nicht einander vollständig? - Diese letztere Vermuthung scheint mir doch die wahrscheinlichste, denn als wir ein Rohr vom Durchmesser eines gewöhnlichen Flinterdaufs gebrauchten, und das Gas also bei einem viel fchnelleren Durchgang durch das Rohr heftiger abgekühlt wurde, erhielten wir weit mehr Kalium, und weniger von der verstopsenden Kruste."

Durch die Güte Kindts erhielt ich mehrere der erwähnten Quecksilberslaschen, und es gelang mir mit ihnen die Darstellung des Kaliums unter ähnlichen Erscheinungen, wie sie Wöhler und Berzelins

bemerkt haben. Beiden Beobachtern scheint jedoch entgangen zu seyn, dass die wässerige Lösung dieser besondern Materie beim freiwilligen Verdampsen eigenthümliche Krystalle absetzt. Diese erhielt ich zuerst im März 1824. Ich hoffte in Verbindung mit Dr. Wöhler, als demjenigen, welcher, soviel mir bekannt, zuerst diesen Gegenstand beachtet hatte, die Untersuchung derselben vornehmen zu können, aber die Gemeinschaftlichkeit der Arbeit wurde durch Umstande verhindert und mir die alleinige Untersuchung überlassen. Habe ich dieselbe auch bis jetzt noch nicht wegen Mangel an Materie und Zeit so weit geführt, als es zu wünschen ware, so darf ich doch um so weniger die Bekanntmachung des bis jetzt Aufgefundenen hinausschieben, als die Aufmerksamkeit der Chemiker durch den Jahresbericht von Berzelius bereits auf diese Materie gerichtet ist, und es ihnen angenehm seyn mus, hierüber weitere Auskunft zu erhalten.

nen Flasche in einem stark ziehenden VVindosen, und verbindet man die Flasche mittelst eines kurzen eisernen Rohres mit einem kupsernen, zum Theil mit Steinöl gefüllten Behälter, aus welchem eine Glasröhre das Gas in eine offene Glasslasche ausleitet, — so geht während der ganzen Operation ein Gas über, welches, angezündet, mit sehr heller, röthlich weiser Flamme verbrennt, und welches im nicht entzündeten Zustande, mit einem dicken, bräunlich grauen Nebel beladen ist, der sich in Gestalt von grauen Flocken in der Glasröhre und der Glasslasche niedersetzt. Setzt man die mit Flocken bedeckte Glasröhre und Flasche einige Tage bis VVochen der Lust aus, so werden die

Flocken theils grün (Gemisch aus Gelb und Gran) und zuletzt gelb und sogar krystallinisch, theils werden sie roth. VVenig VVasser, welches man hinzusügt (die Flocken mögen ganz frisch seyn, oder schon an der Lust die genannte Farbenveränderung erlitten haben) löst den größten Theil derselben mit braungelber Farbe anf, und zwar oft ohne merkliche Entwickelung von VVasserstoffgas; es bleibt ein cochenillrothes Pulver unaufgelöst, dem nur bisweilen etwas Kohliges beigemengt ist, und welches sich beiseiner größern Menge von VVasser ebenfalls völlig auslöst.

Auch in dem kupfernen Behälter und in dem eifernen Rohre findet sich viel von der obengenannten Materie, jedoch mit Kalium und Kohle gemengt.

Zum Beweise, dass weder der Weinstein, noch das Steinöl Antheil an der Bildung dieser Substanz haben, behandelte ich in einer noch nie zu einem solchen Zwecke verwandten eisernen Flasche ein Gemenge von 2 Pfund Potasche und 12 Unzen Holzkohlenpulver, und ließ den kupfernen Behälter ganz leer, so dass die Dämpse nirgends mit Steinöl in Berührung kommen konnten; hier erzeugte sich die genannte Materie in eben so großer Menge, und die in der Glassöhre und Glasslasche sich ansetzenden Flocken waren viel voluminöser und trocken, während bei Gegenwart von Steinöl im Kupserbehälter dieses zum Theil verdampst, und dem Sublimat oft ein schmieriges Ansehen ertheilt.

Unterscheiden wir die sich in Gesellschaft von kohlensaurem Kali in wenig Wasser auflösende gelbe Materie, von der sich in einer größern Menge desselben lösenden rothen, und betrachten wir jede inebesondere.

I. Gelbe Substanz.

Löst man die graue Materie in wenig Wasser, und siltrirt, so bleibt auf dem Filter der größte Theil der rothen Substanz oft mit Kohle gemengt; das Filtrat ist braungelb, und braust gleich von Ansang an hestig mit Säure, ein Beweis von der Gegenwart kohlensauren Kalis. Beim Abdampsen in höherer Temperatur erhält man auch aus derselben fast nichts, als braungesärbtes kohlensaures Kali; lässt man dagegen die Flüssigkeit an der Sonne oder in mässiger Osenwärme, oder an freier Lust verdampsen, so schießen zuerst pomeranzengelbe Nadeln an, und erst am Ende erhält man Krystalle von doppelt-kohlensaurem Kali, nebst einer braunen, nicht weiter untersuchten Mutterlauge (deren Farbe von Steinöl oder durch das Kali ausgelöster kohliger Substanz herrühren könnte).

Die pomeranzenfarbigen Krystalle, welche ich krokonsaures **) Kali nennen will, durch wiederhol-

- fer gelöst und nach Döbereiners Methode über Quecksilber mit schweselsaurem Manganoxydul zusammengebracht, brauste nicht merklich auf, aber dann hestig beim Zusatz von Salzsäure, ein Beweis, dass einsach- (und nicht doppelt-) kohlensaures Kali vorhanden war.
- Von το κρόκον, der Safran, oder das Eigelb, wegen der gelben und rothgelben Farbe der Krokonsäure und vieler ihrer Verbindungen. Sollte es sich bestätigen, das sie eine Wassersstellure ist, so wäre sie Hydrokrokonsäure zu nennen und ihr Radical: Krokon.

tes Auflösen in Wasser und Krystallisiren gereinigt, zeigen folgende Eigenschaften:

Es sind pomeranzensarbige, durchscheinende, dünne Nadeln, deren Grundsorm als eine rhombische Säule zu betrachten ist, mit VVinkeln von ungesähr 106 und 74°; durch Abstumpfung der scharfen Seitenkanten entstehen sechsseitige Säulen, mit 2 VVinkeln von 106° und 4 von 127°, die gewöhnliche Gestalt dieser Substanz, und zwar besitzen die zwischen den Kanten von 127° liegenden Abstumpfungsstächen den lebhastesten Glanz. Sie reagiren auf blaue und rothe Lackmustinktur weder sauer, noch alkalisch. Ihr Geschmack ist schwach salpeterartig. VVenn ihnen kein Steinöl anhängt, so sind sie völlig geruchlos.

Verhalten des krokonsauren Kalis in offenem Feuer. Bei sehr mäsigem Erwärmen dieses Salzes entwickelt dasselbe sein Krystallwasser, und hiemit geht seine pomeranzengelbe Farbe in eine blasseitronengelbe über; bei weiterem, nicht bis zum Glühen gehenden Erhitzen, Erfolgt plötzlich ein lebhastes Verglimmen der Krystalle, und im Verhältnis, als das Feuer diese Krystalle durchwandert, geht ihre gelbe Farbe in die schwarze über. Der Rückstand ist ein Gemenge von kohlensaurem Kali und von Kohle. Vor diesem Verglimmen zeigt sich auch ein Steinölgeruch, der aber nicht wesentlich seyn kann, da die Materie, wie oben hemerkt, auch bei Abwesenheit dieses Körpers gebildet wird.

Erhitzung des krokonsauren Kalis in verschlossenen Gefäsen. Es zeigen sich hiebei ungesähr dieselben Erscheinungen, wie beim Erhitzen an der Lust. Das Salz wurde zuerst unter Wasserverlust eitronen-

gelb, und zeigte dann das eigenthümliche Verglimmen, wodurch es in eine kohlige Masse verwandelt . wurde, welche noch die nadelförmige Gestalt der Krystalle besale, Im Augenblick des Verglimmens fand Gasentwickelung Statt, die jedoch aufhörte, sobald dasselbe vorüber war. Ein vorläufiger Versuch zeigte mir, dass das entwickelte Gas kohlensaures Gas mit einer Beimischung von einem brennbaren Gase sey. Um die Menge und Natur der Gase genauer zu bestimmen, wurden 0,157 Grm. des Salzes in einer unten zugeschmolzenen Glassöhre folgendermassen vertheilt: Zu unterst kamen 0,024 Grm. Salz, darüber eine 1 Zoll dicke Lage frisch ausgeglühtes grobes Glaspulver, darauf das übrige, 0,113 Grm. betragende, Salz, und endlich wurde der übrige leere Theil der Röhre noch völlig mit Glaspulver gefüllt, um die atmosphärische Lust möglichst bei Seite zu schaffen. Nachdem diese Röhre mit einem engen Gasentwickelungsrohr und der Queckfilberwanne in Verbindung gesetzt war, erhitzte ich zuerst den kleinern, untern Theil des Sal-Mit dem hiebei entwickelten Gase musste die wenige Luft des Apparats größtentheils ausgetrieben werden. Nach dem Glühen dieser untern Salzlage wechselte ich das zum Auffangen des Gases bestimmte Gefäse und erhitzte jetzt auch die obere beträchtlichere Lage des Salzes, und endlich liese ich den Apparat erkalten; so dass aus dem zweiten Auffangefäls soviel Gas in den Apparat zurücktreten konnte, als im Anfang Luft aus demselben ausgetrieben worden war. Die beiden auf diese Weise erhaltenen Gasportionen betrugen, auf oo C. und o,76 Meter Druck berechnet, zulammen 19,85 Würfelcentimeter. Die letztere rei-

nere Portion, welche 16,06 Würfeleentimeter betrug, Serlitt durck Kali eine Umfangsverminderung um 9,44, wonach sich die Kohlensaure des sammtlichen Gases zu 11,66 Würfelcentimeter annehmen läst. Da 1000 Würfelcentimeter kohlensaures Gas 1,98 Gramm wiegen, so beträgt das Gewicht des bei diesem Versuch erhaltenen 0,023 Gramm. Das durch Kali von der Kohlensaure befreite Gas der letzten Portion zeigte sich brennbar. 100 Maasse desselben mit überschüssigem Sauerstoffgas gemengt, verpufften durch den elektrischen Funken mit bläulichem Licht, unter einer Umfangsverminderung von 45,5 Maasse, und traten dann an Kali 66,1 Maafse kohlenfaures Gas ab. Wollte man annehmen, diese 66,1 Maas kohlensaures Gas feyen durch Verbrennung von Kohlenoxydgas entstanden, so würde dieses ebenfalls 66,1 Ms betragen, und beim Verpuffen mit Sauerstoffgas eine Umfangsverminderung von 33 Maasse hervorgebracht haben. Da die Verminderung aber 12,5 Maasse weiter betrug, so wäre diese von der Gegenwart von 8,2 Maasse Was-Uebrigens lege ich auf diese ferstoffgas abzuleiten. Berechnung keinen hohen Werth, theils weil die letzte Gasportion offenbar noch Lust beigemengt enthielt, theils auch weil ich fand, dass beim Erhitzen des krokonsauren Kalis sich ein nach Steinöl riechender Dampf entwickelte, dessen Beimengung zum entwikkelten Gase eine genaue Berechnung der Verpuffungsresultate unmöglich macht. Nur glaube ich als wahrscheinlich annehmen zu dürfen, dass 100 Maasse dieses Gases (wahrscheinlich neben etwas Wasserstoffgas) ungefahr 66 Maas Kohlenoxydgas enthielten, was auf die 2 Gasportionen zusammen 5,4

Würfelcentimeter oder beinahe 0,007 Gramm Kohlenoxyd beträgt.

Um die Menge und die Beschaffenheit des beim Glühen bleibenden Rückstandes genau zu bestimmen, wurden 0,259 Gramm des krokonsauren Kalis in einer Glaskugel, welche sich in eine seine Spitze endigte, mäsig geglüht. Hiebei entwickelte sich ein Gas, welches deutlich nach Steinöl roch. Das zersetzte Salz wog 0,160 Gr.; es hatten sich also 0,079 Gr. an Gas und Dampf entwickelt. Die rückständige kohlige Masse trat an VVasser reines kohlensaures Kali ab*), dem keine Spur von blausaurem Kali beigemengt war und es blieb reine Kohle in nadelförmiger Gestalt zurück, welche, nach gehörigem Auswaschen im Feuer leicht und vollständig verzehrt wurde.

Aus den hier angegebenen Gewichtsbestimmungen ergiebt sich solgendes: 0,157 Gramm des Salzes entwickelten 0,023 Gramm Kohlensaure und 20,007 Gramm Kohlenoxydgas (neben VVasser, Steinöldampf und vielleicht auch VVasserstoffgas). Dieses beträgt auf 100 des Salzes: 14,65 Kohlensaure und 4,5 Kohlenoxyd. Ferner liesen 0,239 Gr. des Salzes nach dem Glühen 0,160 Gr. Rückstand, aus Kohle und kohlensaurem Kali bestehend; dieses beträgt auf 100

Das Salz wurde gleich nach der Beendigung des Versuchs untersucht, die Kohlensäure konnte daher nicht erst von der Lust aus hinzugetreten seyn. Bei einem andern Versuch brachte ich die bei abgehaltener Lust geglühte Masse über Quecksilber mit Wasser zusammen, wobei sie kein Wasserstoss-gas entwickelte, zum Beweise, dass kein metallisches Kalium vorhanden war.

Salz 66,9 Rückstand. In diesem find (zufolge des unten zu erzählenden Versuchs mit Schweselsäure) 36,88 Theile Kali vorhanden. Dieses ist mit 16,93 Kohlenfäure zu 53,81 kohlenfaurem Kali verbunden, und die damit gemengte Kohle beträgt demnach: 66,9-53,81=13,09. Hieraus läst sich die Menge des in dem Salze enthaltenen Kohlenstoffs und Sauerstoffs (den Sauerstoff des Kalis und des Wassers nicht mitgerechnet) folgendermassen finden: Die 4,5 Kolilenoxyd enthalten 2,57 Sauerstoff und 1,93 Kohlenstoff; die 31,58 Kohlensaure (wovon 14,65 sich als Gas entwickelten und 16,93 beim Kali blieben) enthalten 22,97 Sauerstoff und 8,61 Kohlenstoff. Dazu kommt endlich noch die, 13,09 Theile betragende, mit dem kohlensauren Kali gemengte Kohle. So beträgt sammtlicher durch diese Versuche in 100 Theilen des Salzes gefundener Kohlenstoff: 1,93+8,61+13,09= 23,63 und sammtlicher Sauerstoff, den des Kalis und des Wassers nicht mit gerechnet: 2,57 + 22,97 = 25,54. Hiebei könnte der Kohlenstoff und Sauerstoff etwas zu stark bestimmt worden seyn, denn es wäre möglich, das Kohlenoxydgas rührte bloss daher, weil beim Glühen des Rückstandes die Kohle auf das kohlensaure Kali zersetzend einwirkte.

Glühen mit Kupferoxyd. 0,05 Gramm des nicht entwällerten krokonsauren Kalis, mit der 40 bis 50sachen Menge Kupferoxyd innig gemengt und in der Röhre noch mit Kupferoxyd bedeckt, entwickelten in denjenigen Versuchen, welche ich wegen ihrer Uebereinstimmung für die genauesten zu halten geneigt bin, 19,0 bis 19,1 Würfelcentimeter kohlenseures Gas bei 0° C, und 0,76 Meter Druck. Bei ei-

nigen andern Versuchen erhielt ich 18,26, 18,35 und 19,84 Würfelcentimeter. Da ein Liter oder 1000 Würfelcentimeter kohlensaures Gas 1,98 Gramm wiegen, so geben demnach 0,050 Gr. wasserhaltiges krokonsaures Kali 1000: 19 = 1,98: = 0,03762 Gr. kohlensaures Gas, oder 100 Theile des Salzes geben 75,24 Theile des genannten Gases. Ausserdem muss noch eine gewisse Menge Kohlensaure durch das Kali des Salzes zurückgehalten worden seyn, und da das Salz nach dem Versuche mit Schwefelsaure 36,88 Procent Kali enthält, da ferner beim Glühen von kohlensaurem Kali mit Kupferoxyd nach Berzelius A des Kalis mit Kohlensaure verbunden bleiben, während das vierte 1 mit Kupferoxyd in Verbindung tritt, so müssen in der nach dem Glühen des krokonsauren Kalis mit Kupferoxyd rückständigen Masse 48: 36,88 = 3. 22: x = 12,67 Theile Kohlensaure (auf 100 des angewandten Salzes) zurückgeblieben seyn. Diese 12,67 Theile von Kali zurückgehaltene Kohlensaure machen mit den 75,24 Theilen Kohlensaure, welche sich als Gas entwickelten, 87,91 Theile Kohlensaure. Hieraus ergiebt sich die Menge des in 100 Theilen des wasserhaltigen Salzes befindlichen Kohlenstoffs auf 22: 6 = 87.91 : x = 23.97 Theile, ein Resultat, welches mit dem durch Glühen des Salzes für sich erhaltenen (wobei sich 23,63 Procent Kohlenstoff ergaben) genügend übereinstimmt.

Bestimmung des Wasser- und des Kaligehaltes.

0,432 Gramm an der Lust getrocknetes Salz wurden so lange der Hitze des Wasserbades ausgesetzt, als sie noch an Gewicht abnahmen. Schon in 2 Stunden war die Entwässerung beendigt. Der Gewichtsverlust

betrug 0,064 Gr. oder 14,8 Procent. Der trockene Rückstand, mit Wasser übergossen, nahm bald wieder seine frühere pomeranzengelbe Farbe an; als ich aber hiezu Vitriolöl mischte, welches entwässernd wirkte, so trat wieder die citronengelbe Färbung ein. Dieses Gemisch, welches einen großen Ueberschuss von Schwefelsaure enthielt, wurde behutsam erhitzt. Es bildete sich, ohne alles Aufbrausen, eine vollständige gelbe Lösung, welche beim Erkalten viele große blasselbe, durchsichtige (nicht weiter untersuchte) Krystalle gab. Beim weiteren Erhitzen entwickelte das Gemisch einen schwachen Geruch nach Steinöl, welcher immer mehr dem der Schwesligen Säure Platz machte, wurde schwarzbraun, und blähte sich stark auf, wie wenn Schwefelsaure mit einer organischen Materie erhitzt wird. Nach und nach, bei herannahender Glühhitze, verschwand die Farbe, und es blieb schwefelsaures Kali, welches, durch Glühen mit kohlensaurem Ammoniak von aller überschüssigen Schwefelsaure befreit, 0,292 Gramm wog. Hieraus ergeben sich 67,6 Procent schwefelfaures Kali oder 36,88 Procent reines Kali.

Bei Wiederholung dieses Versuchs erhielt ich an Wasser das eine Mal 15,4, das andere Mal 15,7 Procent und an schweselsaurem Kali 67,37 Procent, was 36,74 Procent reines Kali anzeigt. Wahrscheinlich hielt das den letztern Versuchen unterworsene Salz mehr hygroskopische Feuchtigkeit, wodurch zugleich die Kalimenge geringer ausfallen musete.

Verhalten gegen Salpetersäure. Uebergiesst man das krystallisirte Salz mit Salpetersäure, so erfolgt sogleich lebhastes Aufbrausen und es bildet sich eine

ferblole Auflölung: Eben so wird die Auflösung des krokonsauren Kalis in Wasser durch Salpetersaure augenblicklich entfärbt. Ich brachte 0,039 Gramm des Salzes in das zugeschmolzene Ende einer Glasrohre, and in deren obern Theil Salpetersaure, verband diese Röhre mit einer Gasentwickelungsröhre, die ich unter Queckfilber leitete und veranlässte anrch Neigen der ersten Röhre das Zusammentreten der Salpetersaute mit dem Salze. Es erfolgte eine starke, aber sogleich beendigte Gasentwickelung; das entwickelt Gas betrug blos 0,72 Würfelcentimeter, bei 0° C. und 0,76 Meter Druck, und lies sich wegen der Beimischung einer großen Menge atmosphärilcher Imft nicht untersuchen (wenigstens absorbirte Kali nicht o,1 Würfelcentimeter, und der Rest verhielt sich wie Lust). Selbst bei Wiederholung dieses Versuches in einem kleinen Apparate und Hineinleiten in Kalkwasser erhielt ich nur zweidentige Spuren von Entwickelung von Kohlensaure. Die Auflösung des Salzes in Salpetersaure giebt beim Abdampsen keinen deutlichen Salpeter, sondern eine undeutlich krystallinische gelbweise Salzmasse. Dieselbe weiter erhitzt, färbt sich gelb, dann braun und schwarz und verpufft dann mässig, einen geringen kohligen Ueberzug lassend. Im Wasser löst sich die durch Abdampsen der salpetersauren Lösung erhaltene Salzmasse leicht auf, zu einer farblosen Flüssigkeit, welche durch Kali gelb gefärbt wird, mit Barytwasser, Kalkwasser und Bleizucker reichliche blassgelbe Flocken und mit salpetersaurem Quecksilberoxydul eine stärkere, mit Silberlösung eine schwächere weise Trübung bewirkt. Kleesaure hat sich nicht gebildet, denn der mit KalkWasser erzeugte Niederschlag ist leicht in destillirtem Essig löslich; die durch Kali erzeugte gelbe Färbung könnte vermuthen lassen, dass durch Sättigung der Salpetersäure das ursprüngliche Salz wieder hergestellt wäre, allein die durch Kali erzeugte gelbe Farbe verschwindet wieder beim Aussetzen an die Lust, so wie auch das durch die Salpetersäure mit dem krokonsauren Kali bewirkte Aufbrausen gegen eine solche Ansicht spricht. Es ist wahrscheinlicher, dass die Säure des krokonsauren Kalis durch die oxydirende Einwirkung der Salpetersäure in eine andere, verwandte Säure verwandelt wird, wobei sich zugleich salpetersaures Kali bilden mag.

Verhalten gegen Chlor. Leitet man Chlorgas über das in einer Röhre befindliche trockene Salz, so erleidet es keine besondere Veränderung, selbst nicht bei einer gelinden bis zur Verflüchtigung des Krystallwassers gehenden Erwärmung; wenigstens behalt das Salz seine gelbe Farbe und zeigt gegen Bleiund Silberauflösung die gewöhnliche Reaction. Bringt man dagegen Chlor zu der wässerigen Lösung des krokonsauren Kalis, so bildet sich sogleich eine farblose Flüssigkeit, welche beim Abdampfen eine weiseliche Salzmasse liefert, und welche Barytwasser und Bleizucker in ähnlichen blassgelben Flocken fällt, wie das durch Salpeterläure veränderte Salz. Demnach wirkt das Chlor wahrscheinlich auf ähnliche Weise umwandelnd auf die Säure des Salzes, wie die Salpeterläure.

Verhalten zu Jod. Die wäserige Lösung des krokonsauren Kalis, mit Jod erwärmt, löst nur eine kleine Menge desselben unter etwas stärkerer Färbung auf, und gibt dieselben Niederschläge mit Blaiund Silbeplölung, wie zuvor.

Verhalten zu einigen andern Reagentien. Das krokonsaure Kali ist sehr wenig in Weingeist von 56° B. löslich, welcher dadusch eine sehr blasselbe Farbe erhält, während der ungelöst bleibende Theil des Salzes in den entwässerten eitronengelben Zustand übergeht; es löst sich durchaus nicht in absolutem Weingeist. In kaltem Wasser löst es sich in mässiger, in heißem in reichlicher Menge und letztere Lösung lässt beim Erkalten viele Nadeln anschießen. Die wässrige Lösung ist gelb, und zeigt folgende Reactionen:

Salpetersäure entfärbt dieselbe bald unter sehr schwacher Gasentwickelung.

Salzsaure und Ammoniak zeigen keine bemerkliche Wirkung.

Mässig concentrirtes wässriges Kali bewirkt bloss, dass sich ein Theil des Salzes nach einiger Zeit in Nadeln ausscheidet.

Barytwasser und salzsaurer Baryt erzeugen einen dicken blassgelben pulverigen, in Salzsaure löslichen Niederschlag (ohne Zweisel von krokonsaurem Baryt).

Salzsaurer Kalk giebt über Nacht viele citronengelbe, körnige sehr wenig, mit sehr blassgelber Farbe, in Wasser lösliche Krystalle (von krokonsaurem
Kalk); auch Kalkwasser gibt nach längerer Zeit einige von diesen Körnchen.

Bittersalz, Alaun, saures salzsaures Titanoxyd, salzsaures Chromoxydul, salzsaures Uranoxyd, salzsaures salzsaures Manganoxydul, salzsaures Kobaltoxyd, salzsaures Niekeloxyd und schweselsaures Zinkoxyd zeigen.

eine etwas dunklere, bläulich grüne und beim Uranfalz eine lebhafte braungelbe Färbung, und das Gemisch des krokonsauren Kalis mit salzsaurem Kobalt fetst über Nacht Krystalle von unverändertem krokonsauren Kali ab.

Saures salzsaures Antimonoxydul und saures salpetersaures Wismuthoxyd geben dicke citronengelbe Niederschläge, im Ueberschuss des schweren Metallfalzes löslich.

Aus salzsaurem Zinnoxydul schlägt das krokonsaure Kali ein pomeranzengelbes Pulver nieder.

Mit Bleizucker entstehen reichliche citronengelbe Flocken, die sich in Salpetersäure zu einer farblosen Flüssigkeit auslösen.

Eisenvitriol wird durch das krokonsaure Kali stark braungelb gefärbt, salzsaures Eisenoxyd giebt damit eine in Masse schwarze, in dünnen Theilen graurothe, übrigens klare Flüssigkeit.

Kupfervitriol bildet damit anfangs eine klare grüne Flüssigkeit, doch schießen nach einigen Stunden dunkel pomeranzengelbe, durchsichtige krystallinische Körner daraus an, welche, auf einem Platinblech erhitzt, ein leises Verpussen mit Funkensprühen zeigen, ohne einen alkalischen Rückstand zu lassen, (also krokonsaures Kupferoxyd). Aus saurem, salzsaurem Kupferoxydul schlägt das wäserige krokonsaure Kali anfangs weißes Chlorkupser nieder; beim längeren Aussetzen an die Lust erzeugen sich dann die eben erwähnten Körner von krokonsaurem Kupseroxyd.

Salpetersaures Quecksilberoxydul verhält fich ges gen des krokonsaure Kali, wie der Bleizucker, mur ist das krokonsaure Quecksilberoxydul schwieriger in Salpetersaure löslich.

Sublimat bleibt mit dem krokenskurem Kali and fange unverändert, doch scheidet sich nach mehrern Stunden etwas weißes Pulver (Calomel?) ab.

Salpetersaures Silber gibt mit krokonsaurem Kali reichliche morgenrothe Flocken, die sich in Salpeter-saure leicht und mit schwacher Gasentwickelung su einer farblosen Flüssigkeit auslösen.

Aus salzsaurem Goldoxyd schlägt das krokonsaure Kali sogleich metallisches Gold nieder; der Niederschlag nimmt beim Erhitzen beträchtlich zu; allein: wenn man die Flüssigkeit auch mehrere Stunden erhitzt, und das niedergeschlagene Gold durch das Filwter geschieden hat, so erfolgt bei weiterem Erhitzen: und Abdampsen ein neuer Niederschlag. So erhielt ich im Ganzen von 100 Theilen des Salzes über 254. Theile reducirtes Gold, welche 30,7 Theilen Sauerstoff, die durch das Salz dem Gold entzogen wurden, entsprachen; da jedoch östers siltrirt worden war, und die Materie des Filters zur Reduction beitragen konnte, so schlenstoffs und Wasserstoffs geeignet.

Absoheidung der Krokonsäure. Fein gepulvertes krokonsaures Kali wurde mehrere Stunden unter öfteren Umschütteln mit absolutem VV eingeist digerirt, dem eine kleine Menge Vitriolöl beigemischt war, bis die Flüssigkeit verdünnten sauren salzsauren Baryt mehr niederschlug. Die siltrirte blassgelbe wein-

Annel. d. Physik. B. 80. St. 1, J. 1825. St. 5.

geiftige l'hilfigkeit liefs beim Abdampfen auf deth Wal-Strbade die reine Saure zurück, in Gestalt eines lebliaft citroningelhen undurchlichtigen Ueberzugs, den and einem feinkörnigen Pulver bestand. Diese Saure 1880 fich seicht mit blas citronengelber Farke in Waller, und krystallisirte daraus bei freiwilligem Verdampfen in pomeranzengelben durchlichtigen Korc nern und Nadeln, welche sich in der Siedhitze des Wallers nicht veränderten. Sie war geruchlosschmeckte stark sauer und zugleich herb, gleichsem eisenartig, und röthete stark Lackmus. Beim stärkeren Exhitzen hinterlies sie eine sich schnell verzehrende Kohle und es blieb kein sichtbarer Rückstand, auch nahm ein Tropfen gerötheter Lackmustinktur, in den Platinlöffel gegossen, in welchem die Sänre verbrannt worden war, keine blaue Farbe an. Dieses Verlielten, so wie das gegen wässriges Kali, mit welchem diese Saure schon in der Kalte nach einiger Zeit Nadeln von krokonsaurem Kali erzeugte, das Verhalten gegen salzsaurem Baryt, mit welchem diese Saure einen blassgelben, in Salzsäure völlig löslichen Niederschlag hervorbrachte und endlich das Verhalten gegen Blei-, Quecksilberoxydul- und Silberlöfung; mit welchen die Säure dieselben Niederschläge bildete, wie das krokonsaure Kali - Alles dieses bestimmt mich, die auf die eben angegebene Art erhaltene Substanz für reine Krokonsaure zu halten.

Einige frühere Verluche, diese Saure zu bereinten, gaben ein minder genügendes Resultat, doch verdienen auch diese eine Erzählung, da sie diese Verhältnisse dieser Säure weiter aufhellen,

Ich bereitete zuerst krokonsaures Bleioxyd durch Fällen des salpetersauren Bleioxyds mit krokonsaurem Kali, und suchte dieses nach dem Auswaschen durch Schweselsaure oder Hydrothionsaure zu zersetzen.

Wenn man eine bedeutende Menge krokonsaures Bleioxyd mit Wasser und einem Tropsen Vitriolöl selbst 8 Tage lang auf dem Wasserbade digerirt,
so nimmt zwar die Flüssigkeit eine gelbe Farbe an,
allein sie behält immer viel Schwefelsaure, und der
Bodensatz gibt durch seine gelbe Farbe zu erkennen,
dass er nur einem sehr kleinen Theile nach zersetzt
ist. Das Filtrat giebt beim Abdampsen einen hellbraunen durchsichtigen Syrup, welcher etwas Krystallinisches enthält, aber offenbar keine reine Krokonsaure, sondern größtentheils Schwefelsaure ist.

Vertheilt man krokonsaures Bleioxyd in Wasser und leitet einen Strom von hydrothionsaurem Gase hindurch, so erfolgt die Zersetzung und Umwandlung in Schwefelblei sehr langsam. Das Filtrat hat eine bräunlich gelbe Farbe, die während des Stehens an der Luft und Abdampfens immer dunkler brauner wird, und dabei, auch wenn längst alle Hydrothionsaure verjagt seyn mus, noch immer ein gelbweißes Pulver von Schwefel absetzt; die bis auf einen kleinen Punkt abgedampste Flüssigkeit, sich selbst an der Luft überlassen, trocknet, zu einer braunen, extractartigen Masse aus, worin etwas weniges Nadelförmiges zu bemerken ist. Diese Masse löst sich wieder vollständig in Wasser, mit dunkelbrauner Farbe, röthet stark Lackmus, erzeugt dicke dunkelbraune Flocken mit Baryt-, Strontian - und Kalkwasser die fich in Salzaure lölen, fällt auf ähnliche Weile

salzsaures Zinnoxydul, Bleizucker, salpetersaures Queckfilberoxydul, und salzsaures Silber und giebt einen heller braunen, flockigen Niederschlag mit Alaun, Sublimat und salzsaurem Goldoxyd. Sättigt man diese braune Säure mit Kali, so entsteht eine eben so braune Flüssigkeit, welche beim Abdampsen und Erkalten Krystalle liefert, mit einer dunkelbraunen Mutterlauge umgeben; die Krystalle, durch Auspressen zwischen Fliesspapier und wiederholtes Auflösen in Wasser gereinigt, verhalten sich wie gewöhnliches krokonsaures Kali, und geben mit Blei- und Queckfilbersalz den schönen gelben, mit Silbersalz den gelbrothen Niederschlag. Dass diese braune Säure Schwefel enthalte, beweisen folgende Versuche: Sie schlägt aus salzsaurem Baryt reichliche braune Flokken nieder, welche sich fast gänzlich in Salzsäure lösen; kocht man aber dieses Gemisch mit Salpetersaure, so entfärbt es sich anfange, und wird ganz klar, dann aber entsteht eine starke, weisse Trübung, ohne Zweisel von schweselsaurem Baryt. Eben so erhält man durch Glühen dieser Säure mit reinem doppelt - kohlensauren Natron und Salpeter einen Rückstand, der Schwefelsaure enthält. Sollte die durch Hydrothionsaure abgeschiedene Krokonsaure Schwefel aus derselben aufnehmen, und sich, wenigstens zum Theil, in Schwefelkrokonsaure verwandeln, auf ähnliche Weise, wie sich bei der Zersezzung des Cyanqueckfilbers durch Hydrothionsaure etwas Schwefelblaufäure erzeugt?

Auch durch Fällung von überschüßigem salpetersaurem Silber mit krokonsaurem Kali bereitete ich krokonsaures Silberoxyd, und zersetzte dieses durch Salz-

faure. Diese Zersetzung erfolgte sehr rasch und vollständig, selbst in der Kälte, und die Flüssigkeit enthielt nichts von Salzsaure, wenn man einen Ueberschuse von krokonsaurem Silber anwandte. Die erhaltene citronengelbe Flüssigkeit ließ jetzt beim Abdampfen neben dem gelben pulverigen Ueberzug von reiner Krokonsaure einige Nadeln, welche bei dem Glühen einen alkalischen Rückstand gaben. krokonsaure Silberoxyd so lange ausgewaschen worden war, bis das Waschwasser nicht mehr durch Salzlaure getrübt wurde, so konnte das beim Verbrennen bleibende Kali nicht von, dem Niederschlage beigemischt gebliebenem salpetersauren Kali herrühren, sondern wahrscheinlich enthielt der durch Silberlösung mit krokonsaurem Kali erzeugte Niederschlag neben Silberoxyd und Krokonsaure eine gewille Menge Kali chemisch gebunden, wie dieses durch das Folgende noch wahrscheinlicher wird. Als ich die zur Trockne abgedampste gelbe Säure in wenig Wasser aufnahm, so färbten sich die pomeranzengelben Nadeln schön roth, und lösten sich allmälig auf; doch blieben gelbweiße Schuppen übrig, welche im Fener eine Art Verpuffen zeigten, und einen Rückstand ließen, der nicht bloß alkalisch reagirte, sondern zugleich Silber enthielt (also vielleicht eine eigenthümliche Verbindung von Krokonsture, oder durch Salpeterläure veränderter Krokonläure, mit Silberoxyd und Kali zugleich). Die obige wäserige Lösung der unreinen Säure wurde nochmals durch überschüssiges salpetersaures Silberoxyd gefällt. vom Niederschlag abfiltrirte Flüssigkeit war farblos, nahm aber beim Zusatz von Ammoniak eine dunkelrothe Farbe an, welche am Licht in eine starke, schwarze Trübung überging. Der Niederschlag hatte die gewöhnliche morgenrothe Farbe, und gab, durch eine unzureichende Menge von Salzsaure zersetzt, eine citronengelbe Flüssigkeit, welche nach dem Abdampfen eine eben so gefärbte zähe Masse liels. Diese zeigte nun zwar die gewöhnlichen gelben Fallungen des Bleis und Quecksilberoxyduls, röthete stark Lackmus u. s. w., bildete aber mit Silberlösung eine schwach weis getrübte Flüssigkeit, welche beim Znsatz von Ammoniak wieder die rothe, am Licht in Schwarz übergehende Färbung zeigte. Auch liefs selbst diese Säure nach dem Glüben einen alkalischen Rückstand, der jedoch kein Silber enthielt. Diele Erscheinungen, welche noch mannigsaltige Verhältnisse und Umwandlungen der Krokonsaure vermuthen lassen, beweisen wenigstens, dass sich auch vermittelst des Silbers keine reine Krokonsaure darstellen lässt.

Zusammensetzung des krokonsauren Kalis und der Krokonsaure. In 100 Theilen des krokonsauren Kali's sind nach den oben erwähnten Versuchen gefunden worden

| | | | | im Mittel | |
|--------------|-------|-----|-------|-----------|--------|
| Kali | 36,74 | bis | 36,88 | . — | 36,81 |
| Kohlenstoff | 23,63 | | 23,97 | | 23,80 |
| Sauerstoff . | 25,54 | | - | | 25,54 |
| Waller | 14,81 | | 15,75 | - | 15,28 |
| | | | | • | 101,33 |

Dieses Ueberschusses ungeachtet möchte auserdem noch eine kleine Menge von Wasserstoff in diesem Salz auzunehmen seyn. Der Ueberschuss wird

ciklirhich, wann inan bedenkt ; wie feltwierig Kett lenstoff und Sauerstoff in folchen Verbindungen mit Genauigkeit au bestimmen sindy former, dass ich mich zur Bestimmung des Sauerstoffs bloss des Vers suche bediente, dass ich dass Salz in einer verschlos senen Röhre glühte und theils unterfachte, wie viel hohlenfaures wind Kolrkmoxydgas entwickelt wurden theils berechnete, wie viel Kohlenstare beim Kall bleiben musste. Schon oben gedachte ich der Mög lichkeit, dals des Kohlenoxydges zum Theil von Zer-· fetaung des kohlenfauren Kalis durch die damit ver mengte Kohle herrührt, und in diesem Falle hatte ich dieselbe Menge Sauerstoff zweimal in Rechnung gehracht, nämlich einmal als Kohlenoxydgas und zweitens als Kohlensaure des kohlensauren Kalis. Menge des Kohlenstoffs kann außerdem zu groß gefunden worden seyn, wegen anhängenden Steinöls und das Krystallwasser wegen anhängenden hygroskopischen Wassers. Andrerseits ist die Kalimenge eher zu klein gefunden worden, weil bei dem Abdampfen des Salzes mit. Schwefelsaure des Answallen der Masse nicht ganz zu vermeiden ist, wobei leicht ein wenig Kali herausspritzen kann. Zur Annahme von Walserstoff in der Krokonsaure bin ich aus theoretischen Gründen geneigt. Denn sonst bestände sie blos aus Sauerstoff und Kohlenstoff, und zwar ist das Verhältnils des Sauerstoffs zu Kohlensteff in dieser sehr starken Saure geringer, als im nicht sauren Kohlenoxyd. Man kann deshalb diese Säure mit größerer VVahrscheinlichkeit als eine VV asserstoffläure mit zusammengesetztem Radical ansehen, und so wie Kohlenstoff mit Stickstoff das Radical der Blausaure und Kohlenfight mit Schwesel das Radical der Kanthegensture ist, so könnte Kohlenstoff mit Sauerstoff das Radical der Krokensture ausmachen. Es spricht hierfür auserdem die Bildung des krokensauren Kalis. Denn die bei der Kaliumderstellung sich sublimirende grane Substanz, liesert erst mit VVasser eine gelbe Flüssigkeit, aus welcher des krokensaure Kali anschießt und diese belutt dann, selbst nach möglichster Entwassierung eine gelbe Farbe, ohne in den grauen Zusstand zurück zu kehren. Nach diesen Betrachtungen und den erhaltenen Resultaten möchte ich die Zusammensetzung des krokensauren Kalis und der Krokensaure folgendermaßen stöchiemetrisch berechnen.

| | Mischungsgewicht | | | | | Verfuch | | |
|-------------|----------------------------|--------|---|-------|---|---------|--|--|
| | Kali | | | | | 36,81 | | |
| | Kohlenstoff . Sauerstoff . | 5 - 30 | | 26,23 | | 23,80 | | |
| Krokonflure | Sauerstoff . | 4 - 32 | - | 24,81 | - | 25.54 | | |
| | Wallerstoff . | I - I | | 0.77 | | | | |
| | Krystallwasser | 2 - 18 | | 13,95 | | 15,28 | | |
| A 1 A 1 A | 1 , (man) | | | | | | | |

Krystallisistes krokonsaures Kali I — 129 — 100,00 — 101,33

Substanz des krokonsauren Kalis. Die graue Materia wird entweder in der eisernen Flasche selbst erzeugt, bei der Einwirkung überschüssiger Kohle auf kohlensaures Kali, und entwickelt sich in Verbindung mit Kalium und Kohlenoxydgas oder einem ähnlichen Gase; oder die graue Materie erzeugt sich erst in dem eisernen Rohre und den übrigen kältern Theilen des Apparats bei der zersetzenden Einwirkung des Kaliums auf das sich mit demselben entwickelnde Kohlenoxydgas. Bei der Annahme der erstern Ansicht ist die Gegenwart von völlig gebildetem kohlen-

sauren Kali in der granen Substanz schwierig zu erklären, da dieses bei der gegebenen Hitze ummöglich so reichlich verdampsen kann, und also wenigstens von diesem angenommen werden mule, dass es erst durch die Wirkung des Kaliumdampfes auf das Kohlenexydgus regenerirt worden ist. Nimmt man letztere Meinung an, so muss sich die graue Substans auch beim Erhitzen von Kalium mit Kohlenoxydgas darstellen lassen. Diesen Versuch habe ich zweimat angestellt, indem ich, nach Gay-Lussacs und Themards Methode, durch Eisen bereitetes Kalium in einer gebogenen Glasglocke mit durch Chlorcalcium ge-Kohlenoxydgas zusammenbrachte tind trocknetem nicht bis zum Glühen, sondern nur so weit erhitzte, dale die Absorption des Kohlenoxydgases vor fich ging. Hierbei erzeugte sich jedesmal eine braune und schwarze Masse, welche sich in Wasser mit brauner Farbe löste, welche Lösung aber weder bei freiwilligen Verdampfen an der Luft Nadeln von krokonsaurem Kali lieferte, noch auch, nach der Neutralisation mit Essiglaure, die angeführten Reactionen gegen Blei-, Queckfilber-, und Silbersalze zeigte. Nur das fand ich bemerkenswerth, dass diese Lösung dem aus kohlstoffhaltigen Eisen durch wässerige Saure entwickelten Wasserstoffgas höchst ahnlich roch. Das Misslingen dieser Versuche ist übrigens nicht hinreichend, die zweite Ansicht zu widerlegen, denn es gehört vielleicht zur Bildung der grauen Substanz aus Kalium und Kohlenoxydgas eine bestimmte Temperatur, wenn nicht noch andere, bei der Kaliumbereitung Statt findende Umstände auf die Bildung dieser Substanz einfliesen.

Wollte man verspehen, die bei der Kaliumbereitung Statt findende Bildung der grauen Substanz aus Kohlenoxydgas und Kalium stöchiometrisch zu entwickeln; so hätte man von der eben gegebenen Zusammensetzung des krokonsauren Kalis auszugehen. Diese als richtig vorausgesetzt, würde man anzunghmen haben, dass derjenige Theil der grauen Substanz, welcher sich in Wasser zu krekonsauren Kali auflöst, 1 Mischungsgewicht Kalium, 5 Kohlenstoff und 4 Sauerstoff oder in Mischungsgewicht Einfach-Koldenstoff-Kalium und 4 Koldenoxyd enthalte, und dals, beim Hinzutreten des VVallers, das Kalinm durch Aufnahme von Sauerstoff in Kali, der Kohlenstoff und Sauerstoff durch Aufnahme von Wasserstoff in Krokonsaure verwandelt werde. Ausserdem enthalt jedoch die graue Substauz kohlensaures .. Kaliferner eine Materie, die sich mit Wasser in rothe Substanz verwandelt, und häusig auch Kalium (welches wohl die alleinige Ursache des Aufbrausens mit Waller und der Entzündlichkeit der grauen Substanz seyn möchte, sofern diese Erscheinungen sich nicht immer darbieten) und Kohle. Es lässt sich nun zwar leicht annehmen, dass, während ein Theil des Kar liums fich durch den Sauerstoff von Kohlenoxydgas in Kali verwandelt, ein anderer Theil Kalium den Kohlenstoff des Kohlenoxydgales aufnimmt, und dass dieses Kohlenstoff-Kalium noch unzersetztes Kohlenoxyd mit fich verbindet; aber genauer anzugeben, wie fich hierbei kohlensaures Kali, Kohle und die fich mit Wasser in rothe Substanz verwandelnde Materie erzeugt, ist vor der Hand um so weniger möglich, als die Zusammensetzung der Letztern noch nicht bekannt ist.

IL Rothe Substanz.

Die sehr kleine Menge, welche ich von dieser erhalten konnte, entschiuldigt, wenn ich hier nur einige wenige ihrer Verhältnisse darlege. Es wird dieles wenigstens hinreichen zu zeigen, dass diese rothe Substanz zwar mehrere Verschiedenheiten von der gelben oder dem krokonsauren Kali zeigt, aber durch oxydirende Einwirkungen in dieselbe übergeht. Nach obigem überzieht sich die Glassfasche, welche man mit dem Kaliumapparat in Verbindung bringt, mit grauen Flocken, welche fich an der Lust theils in eine gelbe krystallische Substanz (krokonsaures Kali), theils in eine pulvrige oder schmierige rothe verwandelt. Beide find nicht scharf getrennt, und auch der rothen Substanz hängt viel gelbe an. Ich schabte aus solchen Flaschen den rothen Theil besonders heraus, und behandelte ihn mit wenig kaltem Wasser, welches die gelbe Substanz nebst einen Theil der rothen löste, und einen Theil der letztern ungelöst liess, den ich auf einem Filter sammelte, und mehr durch Auspressen als durch Auswaschen (wobei sich alles gelöst haben wür-Dass hiebei noch immer etwas gelbe de) reinigte. Substanz zurückbleiben musste, ist nicht zu bezweifeln, und die rothe Substanz hielt auch in der That stwas Krystallinisches beigemengt, was vielleicht blos krokonsaures Kali war.

Die einigermaßen gereinigte rothe Substanz erschien als ein lebhast cochenillrothes Pulver. Beim Erhitzen verbrannte sie mit harziger Flamme, und weilsen, etwas gewürzhaft riechenden Rauche, und ließ eine kohlige, schwierig verbrennliche Masse, und zuletzt kohlensaures Kali. Salpetersaure löste die rothe Substanz unter Entsarbung und schwachem Aufbrausen auf; beim Abdampsen dieser Flüssigkeit entwickelte sich ein durchdringender Geruch nach Moschue; es blieb eine gelbe durchsichtige Salzmasse, der ren wässrige Lösung Bleizucker stark gelbweise und salpetersaures Quecksilberoxydul stark weise fällte, und welche beim Erhitzen sich schwärzte und, dem Schießpulver ähnlich, verpusste.

Die rothe Substanz löst sich ziemlich leicht in Wasser, mit dunkler pomeranzengelber Farbe. Wird diese Lösung vor Luft verwahrt, z. B. in einer Glas-röhre über Quecksilber, so bleibt sie Tage lang, selbst im Sonnenlicht, unverändert; auch lässt diese Lösung beim Abdampsen zur Trockene wieder eine rothe Materie. Wird dagegen diese pomeranzengelbe Lösung einige Stunden der freien Luft dargeboten, so wird sie bald blasselb und liesert dann beim Abdampsen nichts als Nadeln von krokonsaurem Kali; so wie sie, dann auch den Bleizucker nach Art dieses Salzes fällt.

Die frische (noch pomeranzengelbe) wässrige Lösung der rothen Substanz zeigt solgende Reactionen.
Salpetersäure entfärbt sie gänzlich. Barytwasser erzeugt
reichliche braunrothe Flocken, welche an der Lust in
längerer Zeit erst gelbbraun, dann citronengelb (zu
krokonsauren Baryt) werden. Kalkwasser giebt wenig
blaserothe Flocken, welche wenigstens in 3 Stunden
noch keine Farbenveränderung zeigen. Salzsaures
Zinnoxydul giebt dunkelrothe Flocken, welche nach
3 Stunden noch unverändert erscheinen. Bleizucker

erzeugt eben solche, welche in 5 Stunden braun werden und so bleiben. Salpetersaures Quecksilbergxydul erzeugt schön karminrothe Flocken, welche fich in 4 Stunden nicht verändern. Salpetersaures Silber giebt rothichwarze Flocken. Aus salzlaurem Goldoxyd fallt die wällrige rothe Substanz metallisches Gold mit blauer Farbung. Aus Sublimat schlägt sie erst nach langerer Zeit etwas weißes Pulver (öhne Zweifel Calomel) nieder. Auf saures salzsaures Antimon - und Kupferoxydul wirkt sie wie blosses Waster. Mit Eisenvitriol bewirkt sie eine braune, bald in Grün übergehende Färbung; mit salzsaurem Eisenoxyd eine rothschwarze Färbung, auf welche in 4 Stunden fast völlige Entfärbung folgt, ohne alle Fällung. merkliche Reaction zeigt sich mit Alaun, Zinkvitriol. Kupfervitriol, salzsaurem Nickel, salzsaurem Kobalt schwefelsaurem Mangan, salzsaurem Uran und schwefelsaurem Titan.

Im wässrigen Ammoniak löst sich die rothe Substanz sehr leicht mit dunkel pomeranzengelber Farbe,
und diese Auslösung giebt beim Abdampsen wieder einen rothen Rückstand. Kali löst die in Ueberschuss
angewandte rothe Substanz mit blass pomeranzengelber Farbe, und beim Abdampsen erhält man Nadeln
von krokonsaurem Kali. Der nicht vom Kali gelöste
Theil der rothen Substanz in VVasser gelöst, giebt mit
salpetersaurem Quecksilberoxydul noch dieselbe rothe
Fällung, wie vor der Behandlung mit Kali. Auch
went man die wässrige Lösung der rothen Substanz
mit etwas Kali bei gewöhnlicher Temperatur mischt,
so wird die Flüssigkeit sogleich blasser, und setzt an
der Lust in kurzer Zeit Nadeln von krokonsaurem
Kali ab. In Salzsaure löst sich die rothe Substanz mit

blelegelber Farbe, und giebt beim Abdampfen einen brauhlich gelben Rückstand, dellen Lösung in Waller das salpetersaure Quecksilberoxydul gelb fällt.

Nach allem diesen scheint die rothe Substanz krokonsaures Kali + etwas VVasserstoff oder Kohlenstoff
oder - etwas Sauerstoff zu seyn, oder Kali in Verbindung mit einer Säure, die sich von der Krokonsäure durch einen größern Gehalt an VVasserstoff oder
Kohlenstoff, oder geringern Gehalt an Sauerstoff unterscheidet, welcher Ueberschuss an brennbarer Materia
oder Mangel an Sauerstoff jedoch durch geringe oxydirende Veranlassungen ausgehoben wird.

And the second and analysis of the analysis of the second second

Veber das Krystallsystem des Astnit's;

P. E. NEUMANN in Berlin.

were the contract of the same of the contract of the same of the contract of the same of the contract of the c

was a second of a comment of the second of t

Die Darstellung des Axinitsystems, die Hauy in seinem großen VVerke gegeben hat, gehört zu den sehn wenigen dieses ausgezeichneten Mannes, wo die Grundsbestimmungen, wie er sie in der forme primitive giebt, gänzlich aufgegeben werden müssen. Es möchte schwez seyn im vorliegenden Falle zu bestimmen, wo sein Irrathum angesangen habe, da der Zusammenhang der von ihm angegebenen Flächen vollkommen mit dem in der Natur übereinstimmt, und dessen ungeachtet die Unterschiede zwischen den VVinkeln, die aus der angegebenen Primitivsorm solgen und den in der Natur. Statt sindenden keinesweges von der Art sind, dass sie bloße als Folge einer nicht ganz scharfen Messung betrachtet werden können.

I. ·

Das gewöhnliche Ansehen der Axinit-Krystalle aus der Dauphinée, von wo ich allein Gelegenheit gehabt habe Krystalle in der hießigen Königlichen Samm-lung zu untersuchen, ist bedingt durch den vorhertschenden Antheil, den die Flächen P, u, r an der äufsern Begränzung nehmen. Die stumpse Kante der Flächen P und ü, mit welcher gleichlausend diese

Flächen stark gestreist find, wird durch die Fläche ! mit ungleicher Neigung gegen P und u abgestumpst: eben so wird die stumpse Kante der Flächen u und r durch die Fläche e mit ungleicher Neigung gegen u und r abgestumpst. Außer diesen Flächen findet sich bei Hauy die Fläche M als Abstumpfung der scharfen Kante der Flächen P und r und zwar so, dass sie zugleich in der Zone liegt, welche durch die Flächen e und l bestimmt ist, und die Fläche x als Abstumpfung der scharfen Kante der Flächen P und s, so dass sie zugleich in der Zone der Flächen u und M liegt. Br giebt ferner eine Fläche z' und eine Fläche o an, deren vollständige Bestimmung fich erst aus anderweitig nicht von ihm beobachteten Gliedern des Systems ergiebt. Noch finden sich nämlich: eine Abstumpfung ø der scharfen Kante zwischen u und P, zugleich in der Zone (x, r) liegend; eine Abstumpfung y der Kante (x, P) zugleich in der Zone (v, M) liegend, und eine Abstumpfung w der Kante (v, P) zugleich in der Zone (y,r) liegend. Die Kante (s,P) wird durch eine Placifie σ aus der Zone (l,r) abgestumpst. Es findet sich serner an den Dauphineer Krystallen die Fläche . r^{n} , and der Zone (P, r) und (u, v); und die Fläche n; aus der Zone (x, r) und (w, M). In derfelben Zone (w, M) und zugleich in der Zone (u, r') sieht man gewöhnlich eine Fläche, deren äußeres Auftreten ganz so ist, wie dasjenige der Fläche o bei Hauy, und von der ich glaube, dass sie in der That diejenige ist, die auch er wirklich beobachtet, aber in dem Decrescens-Zeichen falsch ausgedrückt hat, indem ich die darauf bezeichnete Fläche nie gesehen habe und mir ily Daseyn auch an sich schon in Beziehung auf ihren;

Zusammenhang mit den andern Flächen sehr zweiselhaft ist. Ich werde daher die Fläche aus den Zonen (w, M) und (u, r') mit o bezeichnen. — Die von Hany angegebene Fläche z liegt in den Zonen (P, r) und (y, n) (Vergl. Fig. 5 und Hany Traité.)

Herr Professor Mohs beschreibt in seinem Grundriss der Mineralogie 2 Thl. ein neues Vorkommen
schöner Axinitkrystalle in Cornwallis unweit Landsend. Obgleich in dieser Beschreibung durch die Uebertragung der Hauyschen Zeichen in die dem Versasser eigenthümlichen, mehrere Irrthümer entstanden
sind, dass sie nicht leicht mit der Hauyschen, wenn
gleich sie ganz wesentlich dieselbe ist, in Uebereinstimmung zu bringen ist *); so ergiebt sich doch, dass

Anmerkung. Aus den beigefügten Winkelangaben ergiebt sich nämlich sehr bestimmt, dass Hr. Prof. Mohs mit M, P, T, x, r dieselben Flächen wie Hauy bezeichnet hat; die Flächen $T \stackrel{?}{O} \stackrel{?}{C}$ liegen aber keineswegs in einer Zone, wie es doch die Flächen $-\frac{P_r}{2}(T)$, $-\frac{l(P_r)^3}{4}(x)$ $P_r + \infty$ (r) woraus sich schon hinlänglich ergiebt, dass die Zeichen der Flächen den für sie angegebenen Winkeln widersprechen. Mehr als wahrscheinlich aber ist es, dass Hr. M. die Hauysche Fläche T mit einer von ihm beobachteten Fläche, die hier v genannt ist, verwechselt habe, denn dann findet eine Uebereinstimmung zwischen seinen Zeichen und den von Hauy gegebenen Statt, bis auf das Zeichen der Fläche I, welches aber zusolge der beigesügten Zeichnung offenbar einen Rechnungsfehler enthält; es mus statt — $l(P_r)^q$ für l ein Zeichen von den folgenden gesetzt werden: $(P+1)^{\frac{1}{2}}$, $(5P)^{\frac{1}{2}}$, $(3Pr)^{\frac{1}{2}}$, Ich habe nämlich in meinen Beiträgen zur Kry-

Annal. d. Physik. B. 80. St. 1. J. 1825. St. 5.

an diesen Krystallen zwei neue Flächen, an den Dauphineer Krystallen bis jetzt nicht beobachtet, vorkommen; beide sind aus der Zone (v, r'), und die eine c (y bei Mohs) liegt zugleich in der Zone
(y, P) und die andere m (v bei Mohs) zugleich in
der (y, r): Man sehe Fig. 5.

ftallonomie (p. 133) gezeigt, dass jede Fläche im Allgemeinen mit vier verschiedenen Zeichen in der Methode des Hrn. M. bezeichnet werden kann, nämlich nach den vier verschiedenen Zonen, die zu ihrer Bestimmung angewandt werden, abgesehen davon, dass jedes Flächenzeichen der Art, wie z.B. $(5P)^{\frac{1}{5}}$, sich auch: $(2^{\frac{1}{5}m}5P\pm m)^{\frac{3}{5}}$ schreiben lässt, wo sürm jede ganze Zahl gesetzt werden kann. Hr. Pros. Mohst bedient sich dieser Substitutionen sehr häusig, ohne dass man einen Grund dazu sieht. Er schreibt z.B. im vorliegenden System, indem er m=-2 setzt: $(\frac{3}{4}P+2)$, $\frac{3}{2}Pr+2$, statt $\frac{3}{4}$, $\frac{3}{2}$ spr.

Eine allgemeinere Bemerkung über die Charakteristik bei Hrn. Mohs der Grundgestalten solcher Systeme, wie das des Axinits, glaube ich hier noch beisügen zu müssen, nämlich dass die Angabe der Abweichung der Axe in zwei Ebenen nicht hinreichend dasür ist, indem die Diagonalen der Grundsläche des supponirten Octaëders sich keinesweges unter rechten Winkeln schneiden, es sey denn in einem sehr besondern Falle, und also der Winkel, unter welchem sie sich gegeneinander netgen, angegeben werden muss, was ich überall in den allgemeinen Ausdrücken der Charakteristik vermisse. Zu diesem Ende muss Hr. Mohs freilich erst eine Bestimmung machen, welche von diesen beiden Diagonalen als eine abgewichene, und welche als unveränderte betrachtet werden soll.

So find also die bis jetzt im Axinitsystem beebachteten Flächen solgende:

| $P, u, r^*)$ | $n((\omega, M)(v, r))$ |
|--|--------------------------|
| $s (r,u) \ldots$ | $o((\omega, M)(u, y))$ |
| $l ((P, u) \dots)$ | r' $((P,r)$ $(l,x))$ |
| M((P,r)(l,s)) | σ ((P, s) (l, r)) |
| $\boldsymbol{\varepsilon}$ $((P,s) (u,M))$ | c((v,r')(P,s)) |
| φ ((P , u) (x , r)) | m((v,r')(y,r)) |
| y ((P,s) (v,M)) | $z ((P,r) (n,y))_{-}$ |
| ω $((P,u)(y,r))$ | |

II.

Ans dieser Deduction der verschiedenen Flächen ergiebt sich unmittelbar, dass, um die Neigungen derfelben zu bestimmen, fünf VVinkel gemessen werden müssen, nämlich die dreierlei Neigungen der Flächen P,u,r und die Neigungen der Flächen s, l gegen eine der Flächen P,u,r, da für s und l nur ein Element zu ihrer Bestimmung, d. i. nur eine Zone, in der sie liegen, durch die Beobachtung gegeben ist, und nur gegeben seyn kann. Hierin liegt eine große Schwierigkeit für die genaue Bestimmung der Systeme dieser Art, weil es unumgänglich nöthig ist, diese fünf

chen ihre Bestimmung erhalten, durch die Flächen, welche die Zonen bestimmen, bezeichnet, z. B. das Zeichen sür M sagt: das diese Fläche in der Zone (P, r) und in der Zone (l, s) liegt. Das übrigens kein nothwendiger Grund vorhanden ist, die Flächen P, u, r, s. l obenan zu stellen, um aus ihnen die übrigen zu deduciren, glaube ich kaum bemerken zu dürsen; ich wählte aber diese Ordnung, weil sie diejenige ist, in welcher sich die ausgezählten Glieder am gewöhnlichsten durch die Beobachtung versolgen lassen.

Winkel an einem und demselben Krystall zu messen, das es scheint, dass mit dem außersten Grad von Unsymmetrie, in welchem Systeme wie das des Axinits erscheinen, zugleich die Beständigkeit derselben Winkel an verschiedenen Krystallen ihr Minimum erreicht, denn die Unterschiede, die ich in denselben Neigungen an verschiedenen Krystallen hier gefunden habe, erreichen 16 Minuten.

In der hießen Königlichen Mineraliensammlung fand ich einen Krystall, an welchem ich sieben verschiedene VVinkel messen konnte, so dass zwei derselben zur Prüfung der Messungen dienten. Ich habe diese Messungen mit aller Sorgsalt angestellt, die ein gewöhnlicher Reslexionsgoniometer zuläset; ich bediente mich einer einfachen Vorrichtung, wodurch die Axe des Instruments senkrecht auf die Reslexionsebene gestellt, und der reslectirte Strahl in einer beständigen Richtung erhalten wurde *).

Ich stelle hier die gemessenen Winkel mit den aus den Hanyschen Angaben sich ergebenden beieinander:

| | Gemessene Winkel | Aus den Hauys Angaben berech Winkel | chen nete |
|---------------------|---------------------|---|-------------------|
| r '- 'y | 1390 91 | 1 3 9° 45' | केंद्र सुद्ध के 😭 |
| z — z | 149 26 | 151 28 | • • • |
| x-y | 150 8 | 150 57 | . • |
| v — u | 147 5 | 151 37 | • |
| v - x ' | 134 2 | 137 32 | · • |
| . u — P | 135 24' 42" | 140 11 | • |
| P - x | 130 28 49 | 136 14 | |

^{*)} Anmerk. Ohne ähnliche Vorrichtungen wird jede Messung mit diesem Instrument, die mit blossen Augen angestellt wird, zu

Die fünf ersten dieser Winkel habe ich der weitern Berechnung zu Grunde gelegt; die Theile der Minuten, die bei ihnen mir die Messungen guben, babe ich vernachlässigt; bei den beiden letzten Winkeln füge ich diese hinzu, um sie besser vergleichen zu können mit denen, die aus den fünf ersten Winkeln berechnet sind. Diese sind nämlich;

$$E - P$$
 135° 24′ 51″.
 $P - x$ 130 28 12

Die Statt findenden Differenzen von - 37" und + 9" lassen schließen, das die Granzen der Fehler der Messungen innerhalb 1' liegen.

An drei andern Krystallen habe ich noch folgende Winkel gemessen:

Der erste dieser Winkel findet sich, aus den fünf ersten Winkeln des Kr. N. 1 berechnet, zu 134° 48′ 16″, unterscheidet sich also von dem gemessenen nur in 32″. — Der Winkel (y-x), an Kr. N. 3 und N. 1 gemessen, bietet in beiden Krystallen eine Differenz von 16′. Ich habe an beiden Krystallen wiederholte Messungen angestellt, und unmittelbar hintereinander, so dass äußere Bedingungen nur einen geringen Einstus haben konnten. — Eine ähnliche Differenz findet sich zwischen dem Winkel x-s, der am x N. 4

schrabhängig von dem Vermögen, das Auge unbeweglich zu erhalten, welches bei der leichten, unwilkührlichen Beweglichkeit eine seltenere Eigenschaft ist, als man glauben möchte.

gemessen und dem, der aus dem Winkel des Kr. N. 1 berechnet ist, indem dieser 163° 49' 30" beträgt, so dass auch hier der Unterschied 12' beträgt.

In der Fig. 6 find die hauptsächlichsten Winkel, sowolil die in den Ebenen als die in den Zonen angegeben, wie sie aus den fünf ersten Winkeln des Kr. N. 1 folgen. Diese Zeichnung scheint mir am bequemsten zu seyn sowold für die leichte Uebersicht des Berechneten als für die Auffindung des noch zu Berechnenden. Zum Verständniss wird Folgendes hinreichen; Die Linien aus dem Mittelpunkte des Krystalls senkrecht auf die Flächen desselben gezogen, heissen die Normalen derselben. Es seyen a, b, c u. s. w. diese Normalen, und A, B, C u. s. w. ihre Flächen. Neigung der Normalen a und b ergänzt die Neigung der Flächen A und B zu zwei rechten Winkeln, und der Neigungswinkel der Ebenen, die durch a, b und a, c gelegt werden, ergänzt den ebenen Winkel zu 180° der auf der Fläche A von den Durchschnitten mit den Ebenen B und C gebildet wird. - Die Normalen aller Flächen einer Zone liegen in einer Ebene *), und wenn die Fläche M durch die Zonen

^{*)} Krystallstächen liegen also in einer Zone, wenn es möglich ist eine Ebene zu legen, auf welcher sie sämmtlich rechtwinklig stehen. Die Durchschnittslinien dieser in einer Zone liegenden Krystallstächen stehen ebenfalls senkrecht auf jener Ebene, und sind also parallel unter sich. Kennt man sür eine Krystallstäche noch eine zweite Ebene, gegen welche sie senkrecht steht, so ist die Lage der ersteren ossenbar bestimmt; sie steht senkrecht auf der Durchschnittslinie dieser beiden sie bestimmenden Ebene. Man sieht also leicht, wie es möglich sit, Krystallstächen durch zwei der Lage nach gegebene oder

(A, B) und (C, D) bestimmt wird, so ist ihre Normale m der Durchschnitt der Ebenen, die durch a, b und c, d gelegt werden *). Denkt man sich nun eine Kugelsäche um' den Mittelpunkt des Krystalls beschrieben, und bezeichnet die Durchschnittspunkte der Normalen a, b, c u. f. w. mit der Kugelsläche durch a, β, γ u. s. w., so ergänzt der Bogen aβ die Neigung der Flächen A, B zu 180° u. s. w., und der ebene VVinkel auf der Kugel βαγ ergänzt den ebenen VVinkel auf der Fläche A zu 180°, der auf ihr durch die Kanten (A, B) und (A, C) gebildet wird,

In der Fig. 6 find die Durchschnittspunkte der Kugel mit den Normalen durch die Buchstaben der ihnen entsprechenden Flächen bezeichnet. Die Größe der Bogen zwischen zwei Punkten ist ihnen beigeschrieben; die Bogen vu, ux, xy, yv, vx sind die gemessen, aus welchen die übrigen Winkel berechnet sind. Die ebenen Winkel um jeden Punkt, z. B. um den Punkt P, welche die ebenen Winkel auf der Fläche P zu 180° ergänzen, sind durch Zahlen, in diesem Fall durch 14, 15, 16 bezeichnet, die sich auf die Angaben beziehen, welche, um die Figur nicht zu überfüllen, ich hier gebe:

willkührlich angenommene Zonen zu bestimmen. Diess zur Erläuterung sür diejenigen, denen diese Ausdrücke und diese Vorstellungen neu seyn sollten. P.

Die weitere Ausführung des Gedankens, die Krystallbetrachtung auf die Betrachtung der normalen Richtungen zurückzusühren, entlält die graphische Methode im 1. Hest meiner Beiträge zur Krystallonomie.

| 1. | 480 | 461 | 611 | | 10. | 43* | 26' | 414 |
|----|-----|-----|-----|---|-----|-----|-----|-----|
| 2. | 64 | 34 | 58 | | 11. | 44 | 43 | 52 |
| 3, | 66 | 38 | 56 | , | 12. | 44 | 18 | 5 |
| 4. | 33 | 1 | 55 | | 13. | 33 | 4 | 16 |
| 5. | 51 | 12, | 33 | • | 14. | 56 | 16 | 56 |
| 6. | 58 | 57 | . 3 | | 15. | 82 | I | 39 |
| 7. | 36 | 48 | 31 | • | 16. | 41 | 41 | 25 |
| 8. | 45 | 22 | 47 | | | | ٠ - | · |

9. 37 43 23

III.

Hauy bildet seine Primitivform aus. den Flachen M, P, T. Die Fläche T liegt in der Zone (u, P) and steht rechtwinklig auf P. Ich habe in L von dieser Fläche nicht gesprochen, nicht allein darum, weil sie als äussere Begränzungsfläche nie erscheint, sondern weil ich sie auch überhaupt für eine rein hypothetische Fläche halte, ungeachtet Hauy ansdrücklich angiebt, dass ihr parallel ein Blätterdurchgang zu beobachten sey. Ich glaube, dass dieser Beobachtung ein Irrthum zum Grunde liegt, indem es die Fläche v ist, mit welcher parallel sich dieser Blätterdurchgang findet; und sehr wahrscheinlich ist es mir, dass in der Verwechselung der Flächen v und T bei Hany der Grund der großen Abweichung von der Natur dieses Systems in der Hauyschen Darstellung zu suchen sey, indem die Neigung v gegen P nicht 90° beträgt, sondern 32° 55′ + 44° 35′ 9″ = 77°.30′ 9″.

Die Hauysche Primitivsorm muss also aus den Flächen M, P, v construirt werden, Fig. 7, und um die einfachsten Decrescenz-Ausdrücke zu erhalten, wird diess auf die Art geschehen müssen, dass die Flä-

chen r, u, y durch zwei gegenüberstehende Kanten des Prisma PMv Fig. 7 gehen. Zu diesem Zweck muss unter den drei Diagonalen EE, EA, EA und den drei Kanten OE, OE, OA solgendes Verhältniss Statt finden:

EE': E'A': A'E': OE: OE': OA ===

 $\sin (14+16) : \frac{\sin 16}{\sin 13} \sin (12+13) : \frac{\sin 14}{\sin 10} \sin (10+11) :$

 $\sin 16 : \sin 14 : \frac{\sin 16}{\sin 13} \sin 12$

wenn nämlich unter den Zahlen in den trigonometrischen Functionen die in dem Schema damit bezeichneten ebenen Winkel verstanden werden. Die Zahlen dieser Verhältnisse haben an sich kein weiteres Interesse, weil mit demselben Rechte die Verhältnisse jedes andern Systems von sechs unter einander unabhängigen Linien zu dieser Art von Bestimmung einer
solchen Primitivsorm angewandt werden können, weshalb ich sie hier übergehe.

Die in I. angegebenen Flächen haben nach den für sie dort gegebenen Bestimmungen folgende Decrescenz-Zeichen:

P. M. v. C. c. B. B. B. H. O. O. O. A. $A^{\frac{1}{2}}$. A. E. P. M. v r r u l w y x & o o m o m

Diese VVeise, die Flächen eines Krystallsystems zu bezeichnen, hat mit andern das gemeinschaftlich, dass sie alle aus den Bestimmungen, die in den Zeichen der Flächen in I unmittelbar durch die Beobachtung gegeben sind, abgeleitet werden, welche Ableitung in solchen Systemen, wie das des Axinits auf sehr mannigsaltige, also willkührliche VVeise geschehen kann, wo noch das hinzukömmt, dass diese abgeleiteten Zeichen selten zu irgend einem Zwecke mehr Bequemlichkeit gewähren, als die Ausdrücke der Flächen durch Zonen, aus denen sie abgeleitet sind.

Ganz wesentlich verschieden von diesen Bezeichnungsarten ist die des Professor VV eise (Siehe: Schriften der königl, Akad, der Wiss. zu Berlin, 1816 und 1817.), der das krystallinische Gesetz für die verschiedenartigen Richtungen oder Flächen auch solcher Systeme, wie das des Axinits, welche ein und eingliedrige Systeme genannt werden, gegründet sieht, in ihren Beziehungen zu drei unter einander rechtwinkligen 'Richtungen, so dass sie abgeleitet werden können von Flächen, welche eine grade und unmittelbare Beziehung zu den drei rechtwinkligen Richtungen haben. Ein Folge hiervon ist auf dieselhe Weise hier wie in den zwei und zweigliedrigen Systemen (deren geometrischer Ausgangspunkt der Entwickelung ein dreiaxiges Oktaëder oder Prisma ist) dass die verschiedenen Flächen auf jeder dieser drei rechtwinkligen Richtungen Theile abschneiden, die unter einander in einem rationalen Verhältnisse stehen, so dass die Verhältnisse der drei Theile, die jede Fläche von den drei Richtungen abschneidet, rationale Vielfache von beständigen Grundverhältnissen sind, welche diejenigen der drei Richtungen selbst sind. Hiernach ist das eigentlich zu lösende Problem bei den eingliedrigen Systemen: - die Lage und das Verhältniss dieser drei unter einander rechtwinkligen Richtungen zu finden. Aus der außern Erscheinung verschwinden sie durch die Un-Tymmetrie aller Bildungen dieser Art Systeme, und es

giebt auf dem rein krystallographischen Standpunkt żu ihrer Austindung bis jetzt keinen andern VVeg, und für ihre Realität keine andere Bürgschaft als die Einsachheit jener rationalen Verhältnisse. — Die einund eingliedrigen Systeme sind zunächst zu vergleichen mit den zwei- und eingliedrigen Systemen, wie die des Feldspath, Epidot, Augit u. s. w., für welche das Daseyn dreier unter einander rechtwinkliger Richtungen nachgewiesen ist, In diesen ist ein wesentlicher Zug ihrer Entwicklung das Zurücktreten bis zum gänzlichen Verschwinden der einen von den zwei Haupt - Vertikalzonen der zwei und zweigliedrigen Systeme, d. i. der Flächen

mh: c:∞a, welches aus den Differenzen in den sich zugekehrten Seiten der Richtungen a und c sehr wohl zu verstehen ist. Das Zurücktreten bis zum gänzlichen Verschwinden der andern Haupt-Vertikalzone, d. i. der Flächen ma: c:∞b beruht auf analogen Differenzen in den sich zugekehrten Seiten der Richtungen a und b, die zu denen in den zwei- und eingliedrigen Systemen noch hinzutreten; nicht unwahrscheinlich aber scheint es zu seyn, dass dadurch schon bedingt wäre auch das Verschwinden der horizontalen Zone, so dass in die-

fen Systemen nur Flächen, wie $\frac{1}{m} a : \frac{1}{n} b : \frac{1}{p} c$

herrschend werden, und verdrängt wären die Flächen

$$\frac{1}{m} a : \frac{1}{n} b : \infty c, \qquad \frac{1}{m} a : \frac{1}{p} c : \infty b$$

Die Differenzen, die in II für dieselben Winkel an verschiedenen Krystallen angegeben find, scheinen eine genügende Lösung dieses Problems im Axinit-System zu verhindern, bis vielfältig wiederholte Messungen an verschiednen Krystallen auf ein ihnen zum Grunde liegendes Gesetz schließen lassen. Da aber jede weitere Beschäftigung mit diesem Problem sahon dadurch sehr erleichtert ist, dass die krystallanomischen Beziehungen, welche die Flächen zu irgend drei unter einander rechtwinkligen Richtungen haben, gegeben ist, auch wenn diese Beziehungen nicht scharf mit der Wirklichkeit übereinstimmen sollten, sondern innerhalb enger Gränzen davon abweichen, so gebe ich hier die Ausdrücke, die sich einfach genug aus folgender Stellung des Systems ergeben. Es schien mir nämlich eine vorzügliche Rücksicht die Neigung von M gegen P zu verdienen, die am Krystalle N. 1. nur 5' von einer rechtwinkligen abweicht. Diesen Unterschied, der weit unter den Differenzen an verschiedenen Krystallen liegt, habe ich vernachlässigt, und M gegen P sich rechtwinklig neigen lassen. Die Richtung b habe ich senkrecht auf P gestellt und a parallel mit der Axe der Zone (P, u), so dass die Flächen dieser Zone, P, l, u, v, w die horizontale Zone bilden und M eine gerad aufgesetzte, schiefe Erdfläche ist. Die so erhaltenen Ansdrücke find folgende:

| M | a: 0: ∞ b |
|---|-------------------------|
| P | b : ∞ a : ∞ c |
| | $a:b^{\prime}:\infty c$ |

Die aus dem Grundverhältnife der Richtungen

$$a:b:a=\sqrt{51}:\sqrt{49}:\sqrt{1}$$
 berechneten Winkel find folgende:

| | Berechnete Winkel | Gemellene Winkel | Differens | |
|---------|----------------------|---------------------|-----------|--|
| y - 'v | 139° 7' | 139° 9' | + 2' | |
| x - v . | 134 8 | 134 2 | - 6 | |
| z 10 | 149 27 | 149 26 | - 1 | |
| z - y | 150 12 | 130 8 | 4 | |
| v — s | 147 13 | 147 5 | - 1 | |
| a — P | 135 34 | t35 25 | و ـُــ | |
| z P | 130 34 | . 130 29 | 5 | |

Nachfohrift

Nachdem Vorstehendes niedergeschrieben war, erhielt ich das Handbuch der Mineralogie von Philips '(An elementary Introd. of the knowdledge of Mineral. by W. Philips), das fich durch die vielen eigenen Messungen in krystallographischer Hinsicht auszeichnet. Sehr ist aber zu bedauern, dass diese vielen Messungen für eine schärfere Untersuchung dadurch unbrauchbar geworden find, dass über die Differenzen zwischen den berechneten Winkeln und den gemessenen kein Aufschluss gegeben ist, in wiefern sie in jedem einzelnen Falle den Fehlern der Messung zuzuschreiben sind, oder der geringern Tauglichkeit der Flächen zur Messung, oder in wiesern sie von wirklichen Differenzen an verschiedenen Krystallen herrühren, in welcher letztern Rücksicht eine Unterscheidung der Messungen, die an einem und demselben Krystall angestellt wurden, sehr zu wünschen gewesen wäre. Philips giebt z. B. um mich auf das Schema Fig. 6. zu beziehen, folgende Winkel an:

Arc.
$$uP = 44^{\circ} 50'$$
 Arc. $xr = 40^{\circ} 30'$
 $- ux = 30 30$ $- Pr = 45 10$
 $- xP = 49 30$ etc.

Wird aus diesen fünf Angaben Arc. vu berechnet, so findet er sich = 32° 26', wogegen Philips ihn zu 32° 5' angiebt.

V.

Porläufige Anzeige des Gesetzes, nach welchem Mestalle die Contaktelektricität leiten:

VOD

Dr. G. S. Onm, Oberlehrer zu Köln.

Durch mehrere Wahrnehmungen veranlasst, habe ich sorgfältige und vielsach wiederholte Versuche über die Fortleitung der Contaktelektricität in Metallen angestellt und Resultate erhalten, zu deren schleuniger Mittheilung ich mich um so mehr bewogen fühle, als meine geringe, ziemlich verkümmerte Musse mir es nicht verstättet, das Ende dieser Untersuchung so bald herbeizusühren. Und ich hosse, dem theilnehmenden Publikum einen Dienst zu erzeigen, indem ich an jeder Stelle den Grund angebe, der mich zu einer neuen Reihe von Versuchen bewog.

Zu den Versuchen selbst gebrauchte ich einen Knpser-Zink-Trog von 13 Zoll Höhe und 16 Zoll Länge. Aus dem Zink ging ein Drath A in ein Gefäss mit Quecksilber M, aus dem Kupser ein Draht B in ein Quecksilbergefäs N; serner wurde ein Drath C aus dem Gesässe M in ein drittes O geleitet. Der Kürze halber werde ich die Dräthe A, B, C zusammengenommen den unveränderlichen Leiter nennen. Außer diesen hatte ich noch 6 andere: o, a, b, c, d, e, deren Längen respektive 3, 1, 3, 6, 104, 23 Fuss be-

trugen und die dazu dienten, die Gefässe N und O mit einander zu verbinden und so die Kette zu schließen; ich werde sie veränderliche nennen. Diese veränderlichen Leiter, mit Ausnahme des Leiters o, der sehr dick war, hatten alle 0,3 Linien im Durchmesser. Ueber dem Theile O des unveränderlichen Leiters hing eine Magnetnadel in einer Coulombschen Drehwage von besonderer Einrichtung, die der jedesmaligen Kraftbestimmung zum Maassstab diente.

Erste Reihe von Verfuchen.

Der unveränderliche Leiter war 4 Fus lang und 1½ Linie dick. Die veränderlichen Leiter wurden in folgender Ordnung angewendet:

und jedes Mal die Kraft des unveränderlichen Leiters auf die Magnetnadel gemessen. Aus vielen solchen Versuchsreihen ergaben sich folgende Mittelwerthe für den Verlust an Kraft, welcher eintrat, wenn ein veränderlicher Leiter die Kette schloss.

| Leiter | • • | a | • | 0 | 쉺 | |
|--------------------|------|------|------|------|------|------|
| Krastverlust beob. | 0,00 | 0,12 | 0,25 | 0,35 | 0,43 | 0,58 |

Der Zahlenreihe liegt die Kraft des Leiters o, die ich Normalkraft nennen werde, als Einheit zum Grunde. Diese Normalkraft wurde an der Drehwage durch 150 Theile, deren 100 eine ganze Umdrehung ausmachen, angezeigt.

Die Werthe dieser Zahlenreihe lassen sich sehr genügend durch die Formel:

darstellen, wobei v den Kraftverlust und a die Länge des veränderlichen Leiters in Fussen anzeigt. Man erhält hieraus durch Rechnung:

Um mich zu überzeugen, ob diese Uebereinstimmung nicht vielleicht doch nur zusällig sey, construirte ich einen neuen veränderlichen Leiter f von 75 Fuss Länge. Die Beobachtung gab seinen

Kraftverlust = 0,78 bei einer Normalkraft von 168 Thlen
= 0,75 - - 130 -

Die Rechnung giebt für diesen Krastverlust 0,77 bei einer Normalkrast von 150 Theilen.

Zweite Reihe von Verfuchen.

Differenzirt man die Gleichung

$$v = 0.41 \log (1 + s)$$

so erhält man

$$dv = m \, \frac{dx}{1+x}$$

Durch die Form dieser Differenzialgleichung kam ich auf den Gedanken, ob nicht vielleich ihre allgemeine Form seyn werde:

$$dv = m \frac{dx}{a+x}.$$

wobei a von der Länge des unveränderlichen Leiters abhängig seyn dürfte; denn da der 4 Fuss lange unveränderliche Leiter 14 Linie dick war, so war es mög-Annal, d. Physik, B. 80, St. 1, J. 1825. St. 5,

lich, dass diese Länge der von einem Fuse des 0,3 Linien dicken Drahtes das Gleichgewicht hielt. Findet sich diese Vermuthung bestätigt, so verwandelt sich obige Formel in diese:

$$v = m \log \left(1 + \frac{x}{a}\right)$$

Um hierüber zur Gewischeit zu gelangen, substituirte ich statt der Theile A und B des unveränderlichen Leiters, welche zusammen 21 Fus ausmachten, zwei andere von derselben Länge und 0,3 Linien Dicke. Damit angestellte Versuche gaben bei einer Normalkraft von 133 Theilen

| Leiter | 0 | a | ь | c | d | 8 | f |
|--------------------|------|------|------|------|------|------|------|
| Kraftverluft beob. | C,00 | 0,07 | 0,16 | 0,24 | 0,32 | 0,49 | 0,75 |

Da aber von dem dicken Drathe 1½ Fuss blieb und 2½ Fuss dünner hinzukam, so wäre (wenn nach der eben aufgestellten Vermuthung 4 Fuss vom dicken, einem Fuss vom dünnen Drahte gleich kamen) für beide zusammen 2,9 Fuss dünuer zu setzen. Berechnet man nun ν aus voriger Formel, indem man a = 2,9 und m = 0,525 setzt, so findet man

| Leiter . | 0 | a | ъ | 6 | d | | 1 | _ |
|--------------------------|------|------|------|------|-------|--------|------|---|
| Krastverlust berechn. | (,10 | 0,07 | 0,16 | 0,25 | .0,34 | . 0,50 | 0,75 | ĸ |

und man sieht leicht, dass der Werth von m, der allein aus dem Krastverlust des Leiters f hergeholt worden ist, den Beobachtungen noch besser hätte angepalet warden können. Uebrigens ist zu bemerken, dass die hier beobachteten. Werthe nur aus einer einzigen Reihe von Versuchen hergeleitet sind.

Dritte Reihe von Verfuchen.

Ich hatte unterdessen einen ziemlichen Grad von Sicherheit in Versuchen dieser Art erlangt, und war auf einem Umstand aufmerksam geworden, der leicht einen Irrthum von 2 und mehr Theilen in jeder einzelnen Beobachtung an der Drehwage herbejzuführen im Stande ist, und den ich in den vorigen Versuchen nicht berücklichtigt hatte, weil er mir damals noch unbekannt war. Dieser Umstand besteht in folgender an sich merkwürdigen Thatsache. Wenn nämlich unmittelbar auf den Leiter o einer der andern veränderlichen in die Kette gebracht wird, so bedarf es wohl einer halben Minute und darüber Zeit, bis die Wirkung auf die Nadel ihr Maximum erreicht hat, das man abwarten mus, wenn man nicht eine zu kleine Zahl aufzeichnen will; und umgekehrt, wenn nachher wieder der Leiter o in die Kette kommt, so ist die Wirkung auf die Nadel in der ersten Zeit zu gross, und man muss, um sicher zu gehen, ihr Minimum abwarten *),

So ausgerüstet beschlos ich zur Sicherstellung des aufgefundenen Gesetzes eine neue Reihe von Versuchen, die für jeden Leiter nur aus zwei Beobachtungen, welche äusserst nahe mit einander übereinstimmen, besteht. Dabei brachte ich an die Stelle des

diese und ähnliche Gesetzbestimmungen mit der sogenannten thermoelektrischen Kette vorzunehmen. Die Wirkungen sind bei dieser bei weitem beständiger, als bei der sogen. hydroelektrischen Kette, und lassen deshalb sehr scharse Messungen sind elektrischen Kette, und lassen deshalb sehr scharse Messungen.

Theilers C vom unveränderlichen Leiter a Puß 0,3 Linien dicken Draht, so dass also im Ganzen der unveränderliche Leiter jetzt aus 4,5 Fuß von demselben Drahte bestand, woraus die veränderlichen Leiter a bis f gebildet waren. Das Resultat dieser Versuche war solgendes:

Setzt man in obige Formel, wie hier geschehen muss, a = 4,5 und wählt für m den VVerth 0,452, wie ihn die letzte Angabe liesert, so sindet man

| Leiter | o | , a | ъ | c | d | • | f |
|--------------------------|-------|-------|------|--------------|-------|-------|------|
| Krastverlust berechn. | 0,000 | 0,034 | ,10c | 0,166 | 0,234 | 0,355 | 0,56 |

Diese Uebereinstimmung der beobachteten mit den berechneten VVerthen ist als vollkommen anzusellen, um so mehr, als bei diesen Versuchen die Normalkraft an der Drehwage stets zwischen 44 und 43 Theilen sich aushielt, und ich kleinere als halbe Theile nie berücksichtigt habe.

Nach diesen Versuchen sehe ich das Gesets

$$\nu = m \log \left(1 + \frac{x}{a}\right)$$

who hinlänglich durch die Erfahrung bestätigt an. Dass es für x = -a, $v = -\infty$ giebt, widerspricht keineswegs unserer anderweitigen Vorstellung von der Matur der galvanischen Krast. Aus ihm erklärt sich von selbst die auffallend starke VVirkung des von

Wollaston ausgeführten Glühapparats, eben so die verhältnismäsig so starke Wirkung des elektromagnetischen Apparats nach der von Gilbert getroffenen Einrichtung; ferner liegt in ihm der Grund, warum, nach Poggendorff, auf einem gewissen Punkte die Vervielfältigung der Windungen am Multiplikator zur Stärke der Wirkung nichts mehr beiträgt, und er fügt noch hinzu, dass durch immer sortgesetzte Vervielfältigung der Windungen die Wirkung wieder abnehmen und zuletzt ganz verschwinden müsse; es verspricht endlich eine tiesere Einsicht in die Natur des Thermomagnetismus.

Der Coëssicient m ist eine Funktion von der Normalkraft, von der Dicke des Leiters, von dem Werthe a und, wie ich Ursache zu glauben habe, von der elektrischen Spannung der Kraft. Ich bin eben noch damit beschäftigt, die Natur dieser Funktion durch genauere Versuche fest zu begründen. Um jedoch schon jetzt die Aufmerksamkeit der Naturforschier auf diesen Gegenstand zu lenken, erwähne ich noch folgender Beobachtung. Die Kette war mit dem Leiter f geschlossen, und in den Trog verdünnte Schweselsaure gegossen, wie man sie zu den elektromagnetischen Versuchen anzuwenden pflegt; die Drehwage zeigte 50 Theile, die Nadel ging allmältlig, aber äuseerst langsam rückwärts, und nach Verlauf von mehr als einer Viertelstunde, als das Brausen schon fast gans nachgelassen hatte, zeigte die Drehwage 45 bei einer Normalkraft von 447 Theilen. Frühere Verluche haiten mich aber belehrt, dass bei einem so gefüllten Troge nach Verlauf von 12 Minuten, bei schon stiller gewordenem Braulen, die Normalkraft noch t300

Theile betrage. Dieser Leiter ist folglich im Stande die Normalkraft auf weit weniger als ihren 26st. Theil zurückzubringen. Wirkungen von Leitern auf Leiter, die in derselben Kette sich besinden, können durch solche Hindernisse leicht 1000 fach geschwächt werden!

. Nachschrift. Des Döbereinerschen Feuerzeuges bediene ich mich schon seit einigen Jahren, und glaube während dieser Zeit bemerkt zu haben, dass ein gut beschaffener Platinschwamm durchaus keiner weitern Sorge bedürfe. Der letzte, den ich auf meine Lampe gesteckt habe, dient mir schon seit fast einem Jahre mit immer gleicher Schnelligkeit; er: spricht Sommer und Winter stets nach Ablauf von 1 his 2 Sekunden an, sogar wenn er Wochen lang geruliet hatte. Wenn diese Schwämme anfangen zunehmend langlamer zu wirken, so find sie ihrem Verderben nahe, und keine Bedeckung kann sie schützen, selbst ein neues Erglühen setzt sie nur auf eine sehr kurze Zeit in ihre alte Wirksamkeit. Ich beobaclite Rets folgende Regeln. Bei ihrer Bereitung lasse ich sie lange, aber nicht stärker als dunkelroth glühen. Die Flamme der Lampe mache ich sehr klein, nicht viel über einen halben Zoll lang. Den Platinschwamm bringe ich sehr nahe an die Mündung der Ausflussröhre, noch nicht eine Linie von ihr entfernt, und zwar erkenne ich seinen rechten Stand an folgenden Zeichen: Wenn der Hahn geöffnet wird, muss der Platinschwamm schnell erglühen; so wie aber die Flamme ausbricht, mus die ganze dem Strome zugekehrte Seite schwarz werden und bleiben.

Da ich keine Gelegenheit gehabt habe vergleichende Beobachtungen anzustellen, so kann ich nicht dafür bürgen, dass alle diese Vorschriften gleich wesentlich sind, aber dafür, dass hier in Köln viele solche Fenerzenge nach jenen Regeln behandelt, sortwährend ihre guten Dienste thun. (Die Temperatur, welche der Platinschwamm bei seiner Bereitung und seinem nachherigen Gebrätiche unterworfen ist, hat offenbar den größten Einsluse auf die Bewahrung seiner VVirksamkeit. Vergl. Magnus Abhandlung Bd. 79. S. 81.)

Späterer Nachtrag.

Eine nähere Untersuchung in Bezug auf das Steigen und Fallen der Kraft bei verändertem Zwischenleiter in der elektrischen Kette, hat mich zu folgenden Resultaten geführt:

- 1) Die elektrische Kraft ist bei jedem Leiter im ersten Augenblicke der Schliesung der Kette am
 stärksten, nimmt von da an allmählig ab und gelangt endlich, wenn man sich die leitende Flüssigkeit unverändert denkt, zu einem Minimum.
 Durch ein Oeffnen der Kette auf längere Zeit
 erhält sie wieder ihre vorige Stärke.
 - Dieses Minimum liegt der anfänglichen Kraft beim längern Leiter verhältnismäsig näher als beim kürzern (es versteht sich, das hiebei die Dicke constant angenommen wird); daher wächst die Kraft allmählig, und gelangt scheinbar zu einem Maximum, wenn unmittelbar nach dem kürzern, ein längerer Leiter in die Kette gebracht wird.

Nachdem ich die Natur dieser Erscheinung erkannt und ihre Größe in verschiedenen Fällen ausgewerthet hatte, stand ich keinen Augenblick mehr an, in ihr den Grund zu suchen, warum die Wirkung des Wollaston'schen Glühapparats, wenn sie bereits aufgehört hat, dadurch, dass man ihn auf kurze Zeit der Luft aussetzt, wiederholt erneuert werden kann. Ich überzeugte mich hievon noch besonders auf folgende Weise: Den an dem Zinke angebrachten Kupferstreifen schnitt ich, so weit er über dasselbe hinausragte, ab, und verband diese beiden Stücke durch einen Streifen Elfenbein, der die Leitung unterbrach. Auf jedes dieser Stücke schraubte ich ein Schälchen von Messing mit Quecksilber angefüllt und verband diese mit einem Bogen von Messingdraht, der die Leitung auf solche Weise wieder erganzte. Den so abgeänderten Apparat brachte ich hierauf in verdünnte Salzsaure, und als der Platindraht zu glühen aufgehört hatte, hob ich, ohne den Apparat aus der Flüssigkeit zu nehmen, den Messingdraht aus den Schälchen heraus und brachte ihn nach kurzer Zeit wieder in dieselben hinein. Der Platindraht fing dann aufs Neue an zu glühen und ich konnte diese Erneuerung der Wirkung viele Male wiederholen. Als aber endlich durch dieses Mittel kein Glühen mehr bewirkt werden konnte, half auch ein Herausnehmen des Apparats aus der Flüssigkeit und Wiedereintzuchen nicht mehr.

VI.

Ueber die Ursächen, welche die Größe der elektrischen Spannung bestimmen;

YOD

ADOLPH WALCKER zu Dresden *).

Herr Hofrath Kastner hatte, bei Gelegenheit seiner Untersuchung der Wisbadener Thermen, die Erfahrung gemacht, dass wenn er die Enddrähte eines empsindlichen Multiplicators (seines Siderometers) in dies Mineralwassertauchte, sich durch Schwingungen der Nadel elektrische Strömung zu erkennen gab. Er hatte serner gesunden, dass, wenn er die mit dem Multiplicator verbundene i Quadratzoll große Zink - und Kupferplatte (bei gegenseitiger Entsernung der Platten von & Zoll in das Mineralwasser tauchte, die Nadel bei der ersten Schwingung bis zu 39° — 45° abwich, während beim Eintauchen in reines Wasser (??) oder in eine Salzlösung von derselben Concentration und demselben (?) Kohlensäure-Gehalt, wie das natürliche Mineralwasser, die Nadel

Der vorliegende Aussatz ist eigentlich nur die letzte Abtheilung einer ausgedehnteren Arbeit, die der Hr. Verfasser zugleich über die Ursachen der Elektricitätserregung angestellt hat. Ich glaubte die Folge des Vortrages verändern zu mössen, weil meiner ansänglichen Vermuthung entgegen, im Märzund Aprilhest nicht Raumes genug sür diese Abhandlung da war, und meine srühere Zusage Veranlassung gegeben hat, dass das medicinische Publikum schon anderweitig zunächst auf diesen Theil ausmerksam gemacht worden ist. Das Fehlende unterbricht den Sinn des Gegenwärtigen nicht und sell überdiese im möglichst kurzer Zeit, nachgeliesert worden.

höchstens Schwingungen von 10° bis 12° machte. Aus diesen Resultaten folgert Herr Hofrath Kastner "dass die natürlichen Mineralwasser reicher an Mischungs-Electricität — electrischer Spannung — als jedes Kunstgemisch seyen, und dass dieser größeren Spannung, überhaupt der Anwesenheit ungeahneter und ungekannter Imponderabilien, der Hauptantheil in der therapeutischen VVirkung der Mineralwasser zukomme"").

Obgleich nach dem, von den Physikern allgemein, und auch von dem Herrn Hofrath Kastner [dessen Experimental-Physik] durch Spannung bezeichneter Begriff, es nicht klar wird, was Herr Hofrath K. durch "starke elektrische Spannung in den Mineralwassern" verstanden wissen will, da in seinen Versuchen nur von Spannung zwischen dem Erregerpaar, - der Zink- und Kupferplatte, - die Rede seyn kann, und noch dunkeler es bleibt, was "Reichhaltigkeit einer Flüssigkeit an Mischungselektricität" ist, da bis jetzt kein einziges Beispiel bekannt ist, dass in derselben Flüssigkeit (zumal einer gutleitenden) freie entgegengesetzte Elektricitäten gleichzeitig nur dauernd denn das Mineralwasser war doch nicht in demselben Zeitmoment, wo es Herr Hofrath K. schöpfte, untersuchte u. s. w. aus seinen Elementen gebildet - vorhanden seyn können, so lässt sich nur annehmen, dass Herr Hofrath K. entweder durch seine Versuche, wirklich freie entgegengesetzte Elektricitäten in den Mineralwassern anwesend nachgewiesen zu haben

^{*)} Vergl. Wisbaden und seine Heilquellen von Dr. G. C. W. Rullmann, und Kastner's Archiv B. I. S. 346 ff.

glaubt, oder nur habe bezeichnen wollen, dass die VViebadener Thermen ein für die elektrische Spannung der Metalle wirksamerer Leiter seyen.

Wie wenig aber fich eine oder die andere dieser Meinungen aus den Versuchen des Herrn Hofratli K. reclitfertigen läst, darüber wird jeder mit mir einverstanden seyn, dem es aus früheren und neueren Erfahrungen der Physiker bekannt ist, wie vielfach, und wie oft wenig in die Sinne fallend, die Ursache der Elektricitäts-Erregung bei ein und demselben Metall seyn könne, und welchen großen Einflus bei verschiedenen Metallen, und überhaupt der flüssige Leiter auf die Größe der elektrischen Spannung hat. In Berücksichtigung, dass Herr Hofr. Kastner sich zu seinen Gegenversuchen nicht eines künstlichen Mineralwassers bedienen konnte, das all und jeden! ponderabelen Bestandtheil des natürlichen, und zwarin gleicher Menge, wie das natürliche, enthielt, und in Erwägung, dass die Art, wie derselbe die Abweichung der Nadel bestimmte, durchaus nicht geeignet war, sichere Werthbestimmungen daraus abzuleiten *) - lässt sich erwarten, dass die aus jenen Verluchen gezogenen Folgerungen nur die flüchtige Aeuserung eines Augenblicks, vielleicht nur ein Scherz des gelehrten Experimentators gewesen seyen.

Da indess in mehreren Brunnenschriften und medicinischen Journälen den Folgerungen des Herrn Hofrath Kastner ein großer Beifall gezollt wurde, so habe ich mit aller Unparteilichkeit und Wahrheitsliebe, zur Beleuchtung dieses Gegenstandes, die Reihe

^{*)} Man fehe weiter unten das über Meffting Gefagte.

der nachfolgenden Versuche angestellt. Die Wissenschaft würde nicht gewinnen, wenn man auf trüben
Begriffen sortbaut, und sie würde das Leben verlieren,
wenn schwärmerische Hypothesen, auch nur auf eine
kurze Zeit, einem dem Gemeinwohl gewidmeten Unternehmen, wie das des Herrn Dr. Struve ist, das
verdiente Vertrauen schmälern sollten.

Bevor ich von den Resultaten meiner Versuche eine Uebersicht gebe, halte ich es für Pslicht, die Apparate, deren ich mich bediente, die Art des Versalzens, und die Vorsichtsmäsregeln, die ich beobachtete, etwas näher anzugeben, damit man beurtheilen könne, in wie weit dieselben Vertrauen verdienen.

Apparate. Der Multiplicator, dessen ich mich bediente, hatte im Wesentlichen die Einrichtung des yon dem Herrn Prof. Kasiner in dessen Archiv (Band II. 235) beschriebenen Siderometers, nur dass der in 360 Grade getheilte, 4 Linien breite, die Theilscheibe bildende Ring sich nahe in der Mitte der, aus 500 Windungen bestehenden, 9 Linien weiten, Schleise befand, so dass, wenn die Nadel bis in die Mitte der Verstärkungsdrähte hinabgelassen wurde, dieselbe etwa eine Linie von der Theilscheibe entfernt war. Unter dem Limbus liegt parallel mit demselben ein Spiegel, damit man stets senkrecht auf die Theilung sehend, die angezeigten Grade sicher ablesen kann. Die Nadel Lelbst ist 2½ Zoll Par. lang, wiegt 0,55 Gran, hängt an einem Coconfaden, und es ist ihr nur die kleinste Menge Magnetismus mitgetheilt, die nötlig war, um sie in dem magnetischen Meridian zu erhalten. Andere lich blois auf das Aeulsere und die Bequemlichkeit beim Transport beziehende Abinderungen übergehe ich.

Das Erreger-Paar, das ich in diesen Versuchen anwandte, bestand aus Platten von Zink und reinem Silber, 12",5 Par. breit, 3 Zoll Par. lang, die an dem oberen abgerundeten Ende mit einem, einen Zoll langen Stiele versehen waren, um die Drähte des Multiplicators daran besestigen zu können. Beide Platten waren in ihrer Längenaxe zweimal durchbohrt. Das obere, dicht unter dem Stiele befindliche Loch war bestimmt, um den Glasstab, an welchem die Platten aufgehängt waren, durchzustecken. Ein auf diesem Glasstab zwischen die Platten geschobenes starkes Glaerohr, von bestimmter Länge und zwei durchbohrte, gegen die äußere Fläche der Platten gedrängte Korkstöpsel erhielten dieselben stets in demselben Abstande, und ein durch die beiden unteren Löcher der Platten gesteckter Glasstab, war so eingerichtet, das die Haupt- und Randflächen der Platten stets parallel erhalten wurden. Das Glas, in welches die Flüssigkeiten gefüllt wurden, war an seinem Rande in der Richtung seines Durchmessers mit zwei conischen Einschnitten versehen, woran der die Platten tragende Glasstab rulite. In einem passenden Abstande von seinem Rande hatte es einen rechteckigen, 11 Zoll langen und 1 Zoll hohen Ausschnitt, dessen unterer Rand, nach der Innenseite des Glases zu, scharfkantig geschliffen war. Auf diese Weise konnte das, auf einer horizontalen Unterlage stellende, Glas unter einigen Handgriffen stets schnell und genau zu derselben Höhe gefüllt werden, so dass die mit der Plüssigkeit in Berührung stehenden Fläcken der Excitatoren stets gleich groß, nämlich 275 Quadrat-Limen Parwaren.

Messung der elektrischen Spannung. Herr Hofr. Kastner hat bei seinen Versuchen, (wie ich aus desfen brieflicher Mittheilung an den Herrn Dr. Struve über die Art seines Verfahrens bei den Wisbadener Versuchen es weiss) die erste Schwingung der Nadel als vergleichendes Maas angenommen. Da aber allgemein bekannt ist, dass die Nadel im Moment des Schließens der Kette oft mehrmals den ganzen Kreis durchlausen kann, und auf der andern Seite es eben so gewiss ist, dass die Kraft der erdenklich größten. Spannung nie hinreichen wird, die Nadel 90° aus dem magnetischen Meridian entfernt zu erhalten, weil der Erdmagnetismus nie zu wirken aufhört; so sieht man leicht ein, wie wenig Vertrauen die aus dergleichen Messungen entlehnten Werthbestimmungen verdienen, zumal da außerdem die Größe der ersten Schwingung zum Theil von der Schnelligkeit des Eintauchens der Erreger abhängig ist. In den meisten der folgenden Versuche stand es ganz in meiner Gewalt, durch schnelles Eintauchen (bei gleich grosen Berührungsflächen wie ausserdem) der Erreger die Nadel ein, selbst mehrere Male um den ganzen Kreis zu treiben. Aus Erfahrung hatte ich gefunden, dass die Stellung der Nadel erst 2 Minuten nach dem Eintauchen (bei den meisten angewandten slüssigen Leitern) sich merklich zu verändern aufhört, nach 3 Minuten aber so bleibend war, dass selbst nach mehreren Stunden, (zumal da, wo die Erreger durch die leitende Flüssigkeit keine bemerkbare Veränderung erlitten, wie bei einer Lösung des dopp. kohlens. Natrums n. a.) keine Veränderung derselben bemerkbar war. Die im Folgenden verzeichneten Angabensind daher die, genau am Ende der dritten Minute
nach dem Eintauchen, beobachteten Abweichungswinkel.

Da während des Eingetauchtseyns der Erreger das gelindeste Hin- und Herschieben der Platten die Abweichung der Nadel vermehrt, so muß man Acht darauf haben, daß der Apparat auf keine Weise erschüttert werde.

Dass man, um in Bezug auf Größe der Spannung vergleichende Resultate zu sammeln, sich nur ein und desselben Instrumentes (selbst auch nur in der Voranssetzung, dass die Größe der magnetischen Kraft der Nadel dieselbe bleibt) bedienen könne, lenchtet ein. Eben so klar ist es, dass das Erreger-Paar nur in der Voraussetzung zu vergleichenden Versuchen geeignet ist, dass die Oberflächen der Metalle, vorzüglich des Zinkes, sich in demselben Zustande der Glätte und metallischen Reinheit befinden. Welchen Einfluss' dieser Umstand auf die Größe der Abweichung liat, ergiebt sich aus der, unten in diesem Bezuge, beigefügten aus der Erfahrung geschöpften Uebersicht. Ich habe daher siets, um von der Erfüllung dieser Bedingung versichert zu seyn, am Schlusse der, in einer Uebersicht zusammengestellten, Versuche, durch Eintauchen der Platten in destillirtem Wasser, mich überzeugt, ob die dadurch bewirkte Abweichung mit der beim Beginnen der Versuche beobachteten übereinstimme, und deshalb jedes Mal die Abweichung in destillirtem Wasser, gleichsam als die zu vergleichende

Einheit, an der Spitze jeder Reihe von Versuchen angeführt *).

*) Nach Beendigung dieser Versuche lebrte der Zusall mich noch eine Erfahrung, die mich erstaunen machte, welche geringe Mengen wägbarer Stoffe, wenn sie in dem flüssigen Leiter aus gelost find, noch Einflus auf die elektrische Spannung haben, und daß selbst das hier angeführte vergleichende Prüsen durch Einsenken der Erreger in destillirtes Wasser nur dann einen sichern Anhaltspunkt giebt, wenn man sich ein und desselben destillirten Wassers bedient. Drei Portionen destillirten Wafsers, wovon A (dasjenige, das zur Bereitung der künstlichen Mineralwasser angewendet wird) in einem Cylinder-Apparat bereitet war, der sich stets bis zu derselben Höhe gefüllt erhalt, und wo die Dampfe durch eine engere Mündung dringend, erst in einer Entsernung von 11,4 Fuss Par. von der verdampfenden Oberfläche ab, verdichtet werden; B, in einem gläsernen Apparat bereitet war (der anhaltend vorher mit Wasser ausgekocht wurde, um die Einwirkung des siedenden Wassers auf das neue Glas möglichst zu erschöpsen) und C destillirtes Wasser bedeutet, das in einer gewöhnlichen Blase, deren geräumiger Helm mit einer Tropfrinne versehen ist, und wo ein größerer Theil der Dämpfe schon in einer Entfernung von 12 Fuss ble 2 Fuss Par. von der verdampfenden Oberfläche verdichtet wurde, (die gänzliche Verdichtung der Wasserdämpse aber geschah etwa in einer Entsernung von 3½ bis 4 Fuss) zeigten die unten bemerkten verschiedenen Ab-Obgleich alle diese Wässer, klar und geruchlos weichungen. waren, so zeigten sie sich dennoch für den Geschmack ver-Chieden, aber kein Reagens vermochte einen Unterschied in 1hnen nachzuweisen; ob diess auch der Fall seyn würde, wenn die Wasser für sich oder mit zweckmässigen Zulätzen in sehr gelinder Wärme oder im luftleeren Raume neben bygroscopischer Substanz bis auf eine geringe Menge eingedampst würden, darüber habe ich bis jetzt keine Erfahrung. Den Lustgehalt der Wässer habe ich nicht untersucht, doch kann in diesem kaum die Urstehe der bewirkten Abweichung liegen,

Erinnern mussich mech, dass man bei jedem Versuche sich auch davon versichern muss, ob die Magnetnadel auch genau auf o° stehe, weil ich fand, dass,
wenn man häusig dieselbe Elektricität über denselben
Pol der Nadel einströmen lässt, der Multiplicator
dauernd magnetisch wird, und die Nadel um einige

weil die dritte Reihe der Versuche zu der die, mehrere Tage mit der Lust in Berührung gewesenen, vor Staub geschützten, Wässer angewendet wurden, ähnliche Resultate gab. In einer Verschiedenheit der angewandten Erreger kann ich den Grund gleichfalls nicht suchen, weil die zusammengestellten Versuche mit demselben Erregerpaar hintereinander angestellt wurden, und bei der Wiederholung dieselben Resultate gaben. Die Gesäse, worin das destillirte VVasser gesammelt und aufbewahrt worden, sind ebenfalls nicht die Ursache, da diese mit aller Sorgsamkeit gereinigt waren, und das von derselben Destillation in verschiedenen Gesäsen gesammelte Wasser sich gleich verhielt.

- I. Bei Anwendung eines Zink-Silberpaars von 275 Quadrat-Linien, einer Entfernung der Platten von 12" und einer Temp. der Wässer von 10,6° R. war bei Anwendung eines Multiplicators von 500 Windungen die Abweichung der Nadel bei $A = \frac{3}{4}$ °, bei $B = \frac{3}{4}$ °, bei C = 6°.
 - II. Unter gleichen Umständen wurde die Nadel eines Multiplicators von 300 Windungen bei A & , bei B 3°, bei C 4° abgelenkt.
- III. Bei Anwendung einer Kupferplatte von 275 Q." und einer Zinkplatte von 137,5 Q." und 9" gegenseitiger Entsernung der Platten wurde bei einer Temp. von 10° R. die Nadel des mit 500 Windungen versehenen Multiplicators durch & um 3°, durch B um 4½, durch C um 5½ aus dem magn. Meridian entsernt.

Selbst zwischen dem in dem ben Apparate destillirten Wasser zeigten sich, je nachdem es frisch destillirt war, oder Annal, d. Physik, B. 80, St. 1; J. 1825; St. 5; 40, 102 and Color G

Grade in Abweichung erhalten kann. 1), Auch die Berücklichtigung des Barometerstandes ist bei diesen Versuchen nicht zu versäumen. Unter ganz gleichen Umständen bewirkten dieselben Erreger, die bei 28" Barometerstand die Nadel um 30° aus dem Meridian entsernten, nur eine Abweichung von 15°, als der Apparat in das Vacuum der Lustpumpe gebracht wurde.

In Bezug auf andere Vorsichtsmassregeln, verweise ich auf Herrn Prof. Pfaff's treffliche "Darstellung der bisherigen Entdeckungen über den Elektromagnetismus" und das, was ich selbst über diesen Gegenstand zu erfahren, und in der ersten Hälste dieser Abhandlung mitzutheilen Gelegenheit hatte, und umgehe auch die Andeutung der einzelnen Cautelen, die der Dexterität des Experimentators angehören. Nur darauf glaube ich noch ausmerksam machen zu

einige Tage gestanden hatte, Abweichungen in den Resultaten, jedoch nur geringe.

Bei den unten angesührten Versuchen habe ich mich stets des destillirten Wassers C bedient, dass aber die Differenz der Abweichung, da wo ein Miliontheil oder ein Hunderttausendtheil Salz ausgelöst war, größer geworden wäre, wenn ich das Wasser A angewendet hätte, leuchtet ein.

Als ich eine Säule von 12 runden Zink - Kupfer - Paaren von 3,25" Durchmesser (mit einer Lösung von Salmiak 1. Salpeters.

1. Wasser 10 durchnässte Tuchscheiben geschichtet) durch den Multiplikator entlud, wurden die Pole der Nadel umgeändert, und der Multiplicator selbst war noch am solgenden Tage magnetisch. Erst durch Erwärmen und durch anhaltend in entgegengesetzter Richtung durchgeleitete Ströme konnte ich den Magnetismus desselben ausheben.

≯

müssen, dass die Grade der Abweichungewinkel keinesweges das relative Größen-Verhältniss der elektrischen Spannung ausdrücken. Ich habe es unterlassen, diese daraus zu berechnen, weil siek in den verliegenden Fällen kein Vortheil davon erwarten liefs.

- I. Tafel über die veränderte Größe der elektrischen Spannung.
 - 1. durch verschiedene Entsernung der Erreger von einander;
 - 2. durch Verschiedenheit der Oberstäche der Zinkplatte, wo a. dieselbe abgeschliffene, b. dieselbe
 geputzte, c. dieselbe blos blank gescheuerte
 Platte bedeutet.

Barom. 27" 11.7". Temp. + 12° R. *)

Eingetauchte Oberstäche jedes der Erreger = 275 Q."

Beim Eintauchen in destillirtem Wasser war bei gegenseitiger Entsernung der Platten von dem Abweichungs-Winkel

| | | a. | b. | C. |
|------------|-------|-----------|-----------------|------|
| I | Linie | ·19° | 19 ⁰ | 170 |
| 3 | • | 19 | 17 | 10 |
| 6 | • | 14 | 13 | 7 |
| 12 | • | 10 | 8 . | 4 |
| 18 | • | 8,5 | 6 | 3 |
| 2 I | • | 7,25 | 5 | 2,75 |

- IL. Tafel über die veränderte Größe der elektrischen Spannung.
 - 1. Durch dieselben Erreger bei verschiedener Oberfläche;

a durch verschiedene Erreger bei gleicher Ober-

in iffichet, eilen er er en er er er er er

· Barom. 27" 11;7" Temp. *) = 120 R.

Entfernung des Erreger = 6" Par.

In destillirtem Wasser bei einer Oberstäche

| der Zinkplatte | der Silberpl. | Abw. |
|----------------|------------------------|-------|
| 275 Q. | 275 Q."" | 14 |
| 275 | 550 ^a **) ' | 15 |
| 1.475 | 550 ^b | 19.5 |
| 137,5 | 275 | 12 |
| 550 | 275 | 14 |
| Zinkplatte- | Kupferplatte | • • • |
| 275 Q.111 | 275 Q."" | 14 |
| Kupferplatte - | Silberplatte 👑 👑 | • |
| 275 Q.111 | 275 Q.111 | 0,5 |
| | | |

Ein Zink-Kupfer-Paar a zeigte im Vergleich zu einem Zink-Silber-Paar b bei gleicher Oberstäche der Platten = 275 Q."

und gleicher Entsernung derselben = 12"

in dem angesührten slüssigen Leiter solgende Abweichung:

Lösung von Chlornatrium

| enthaltend an | Abweichun | | | |
|---------------|--------------------------|------|-----------|--|
| | a. | | b. | |
| 0,0001 | 22,5 ⁶ | • i. | 20,5° | |
| 0,01 | 37 | . • | 32 | |
| 0,2 | 39 | | 39: | |

^{*)} Die angeführten Temperaturen waren sowohl die der leitenden Flüssigkeiten als der Atmosphäre.

kes, bei b waren auf jeder Seite der Zinkfläche, in einer Entfernung von 6", 275 Q." Silberfläche.

Lösung von wasserfr. schwefels. Natrum:. thaltend an Salz

| FIRMARCHIA | MII DEIZ | | | • • |
|------------|----------|-----------|-------|---------------|
| | a. | 7.1.1 b. | 7.3 | \ E |
| 0,0001 | 21,5° | 19,50. | • • | ¥. |
| 0,001 | 25 | 25 | - 7 | *: |
| 10,0 | | | | Sylvania Care |
| 0,05 | 1. 129 | 27.5 | 711/2 | 58 38. o 193 |

Diele stets größere Spannung zwischen Kupfer und Zink ist auffallend, da man das Gegentheil erwarten sollte. Möchte wohl die Ursache dieser Anomalie darin zu suchen seyn, dass das Kupfer durch die chemische Einwirkung des feuchten Leitere negativer wurde als das Silber, auf welches derselbe weniger, vielleicht gar nicht einwirkte? Man vergl. oben.

- III. Tafel über die veränderte Größe der elektrischen Spannung durch den Einfluse der Temperatur des flüssigen Leiters,
 - a. in destillirtem Wasser,
 - b. in einer Lösung von Chlornatrium, die 0,001 Chlornatrium enthielt.

Barom. 27" 9" Zink - Silber - Paar.

Oberst. der Platten 275 Q.". Entsern: derselben 12".

| | · 4. | b. | |
|-------------|-------------|-----------|----------|
| 70° R. | 22° | 32° | |
| 65 | 20 | 31 | |
| 60 . | 19.75 | 30 | • |
| 55 | 18 | 29 | |
| 50 | 16 | 29 | .irräck |
| 45 | 15.5 | 29 | Henrit's |
| 40 | 14,5 | 29 | • |
| 35 | 13.5 | | |
| 30 | 12,25 | 28 | |
| 25 | 11,5 | .— | • |

| 209 1 | · B : | ٠. | 240 |
|-------|-------|-----|------|
| 15 | 100,5 | | |
| 10 | 9.5 | . • | 19,5 |
| 5 | 7.5 | | |
| 2 | 7,5 | | |

- IV. Tafel über die veränderte Größe der elektrischen Spannung durch verschiedene als slüssige Leiten angewandte Verdindungen.
 - ven Bestandtheil.

Barom. = 27" 11,7" Temp. = 12° R. Zink-Silber-Paar, deffen Oberfl. = 275 Q.", deren gegenfeitige Entfern. = 12".

Die Lösungen enthielten sammtlich o,on der wasserfreien Verbindung **),

Some field best in

- Hier fehlt mir eine Beobachtung. Ich habe es mir aber nicht erlaubt, durch Interpolation diese Lücke auszusüllen, eben so wenig, als irgend da, wo sich eine Gesetzmässigkeit zu zeigen schien, diese durch Künsteleien an den Zahlen hervorspringender zu machen, ein Bestreben, das man in manchen Angaben hervorschimmern sieht.
 - der Visbadener Thermen nahe steht, in denen nach Hrn. Hofr. K. die Menge der ponderabeln Stoffe 0,008 der Wassermasse beträgt. Die angewandten Verbindungen waren alle chemisch rein, und wo es nicht anging, dieselben im wasserfreien Zustande aufzulösen, wie beim Natriumoxyd, beim Chlormagnium u. s. w., wurde ein durch Analyse, oder, wo es ohne Beeinträchtigung der Genausskeit geschehen konnte, ein durch Rechnung gefundener äquivalenter Theil der wasserhaltigen Verbindung genommen. In Betreff der Nomenclatur der salzsauren und ähnlicher Verbindungen, kann ich nur obwohl ich sonst Nicht-Chemikern vielleicht deutlicher gewesen ware der Ansicht Davy's solgen, weil man nur

| | | ud Marcum | BE (30 to 15) in |
|-----------------------------|-------|-----------|-------------------|
| Waffer | • | 40. | |
| Natriumoxyd | • . | 45 | No bear of |
| Fluornatrium . | • | | |
| Dopp. kohlens. Natrum | • | 31,5 | |
| Effigiaures Natrum | • | 31 | |
| Chlornatrium | • | 30,5 | . • . • |
| Jodnatrium | . • | _ | • . • ,.*: |
| Schwefelf. Natrum . | • | 29,5 | • |
| Phosphorf. Natrum | • | 29 | • |
| Salpeterf. Natrum | .• | 29 | 7. 412 |
| Einf. kohlenf. Natrum | • | 28,5 | |
| -Natriumoxyd mit Kiefelerde | gefåt | | |
| Weinsteinsaures Natrum | . • | 27 | · .a. 3. ; |
| Boraxfaures Natrum | • | 10 | 1 0 |
| • | | | |

2. von gleichem negativen und verändertem politiven Bestandtheil:

| Chlorkalium | • | 34,5° | • |
|-----------------------|---|------------------|-------------------------|
| Chlornatrium , | • | 30,5 | |
| Hydrochlorf. Ammoniak | • | 22 | •• |
| Chlorbarium | • | 21,5 | • |
| Chlorstrontium . | • | `' 2 0' ' | · |
| Chlorcalcium . | è | 17 | 2 3 1 2 1 2 2 2 2 4 1 A |
| Chlormagnium | • | 15.5 | • |

Dass die bewirkte Spannung mit der Affinitäts-Größe des elektropositiven Elementes zunimmt, verdient wohl Ausmerksamkeit.

-dieser bei Erwägung aller Gründe, zumal vom Standpunkte der Elektrochemie aus, den Einklang mit dem Gesammtver-halten der übrigen Stoffe zugestehen kann, während die ältere nur in einer scharssinnigen Hypothese und in dem Ruhm ihres hochverehrten Vertheidigers ihre krästigste Stütze besitzt (oder vielmehr: besas).

V. Tafel über die veränderte Größe der elektrischen Spannung, durch dieselbe als slüssiger Leiter angewandte Verbindung in verschiedenen Graden der Concentration.

Zink-Silber-Paar defien Oberfi. = 275 Q.".

deren Entfernung = 12"

Barom. 27" 11,7"". — 27,11""
Temp. 129 R. 13° R.

Abweichung,

Destillirtes Wasser 4° 8,5° Lösung von Chlornatrium

Lölung von Chlornatrium enthaltend an Chlornatrium:

| 0,000001 | .• | 6 | 9 · 9 · |
|----------------------|--------------|------|-----------|
| 10000,0 | • | 11,5 | 13 |
| C,0001:: ' | ه نه ه نه | 21,5 | . ;; 20,5 |
| , 100 _t 0 | • | 26 | 27 |
| 0,01 | • | 30,5 | 32 |
| 0,05 | • | 32,5 | 32,5 |
| 0,1 | • | 36 | 37 |
| 0,2 | • | 42 | 39 |

Barom. 27" 9"". Temp. = 13°.

Platten, Größe und Entfernung derselben wie oben.

| - | ٠. ٠, | | | 3DMeichad | | |
|------------------------------------|---------|---------|---|-----------|--|--|
| Destillirtes V | Vaffer | • | • | 8,5° | | |
| Eine Löfung Natrum wasterfr. | enthalt | wefelf. | • | | | |
| 0,000001 | • | • | • | 5,25 | | |
| 0,00001 | • | • | • | 9 | | |
| 0,00002 | • | • | • | 14,5 | | |
| i con i | | • | | 10 E | | |

^{*)} An dieser Verschiedenheit der Abweichungen hatte die ververschiedene Oberstäche der Zinkplatte (die nach jedem Scheuern und Putzen eine Aenderung bewirkte) den Hauptanthell.

| 11. | 0;001 | | *** | و وديه ال | . 25° ; | |
|-----|-------------|-------|-----|---|----------------|---|
| | | | | | _ | arrest for his |
| | 0,02 | • | • | • | 32 | |
| | 0,03 | • | • | • | 32,5 | 00. 25 |
| | 0,04 | • | • | 45 (A) 2 (| .32". | 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - |
| • | 0,05 | • | • | • | 27,5 | |
| : . | 0,75 | • | • | . · · · · · · · · | "31,5 | "They I get |
| > | 0,1 | • • • | • • | ~ • • • • • • • • • • • • • • • • • • • | 31 | A I |
| | | | | • | • | • • |

VL Tafel über die veränderte Größes der elektrischen Spannung, durch mit Gas in verschiedenem Verhältnis gesättigtes destillirtes Wasser, und einige andere Lösungen.

7,5

Barom. 28" Temp. = 12,5° R.

Zink-Silber-Paar deffen Oberff. 275 Q.",

deren Entfernung 12".

Destillirtes Wasser

| Quell | waller | | • | • | ٠. | 15,5 | | |
|--|------------|------------|---------|---------|-----|------|--|--|
| FluswaffermitOxygengas geschüttelt 8,5 | | | | | | | | |
| Destil | lirtes Wai | Ter | enthal | tend: | | • | | |
| ł | Volumen | Ko | hlensät | ire - C | las | 17 | | |
| ‡ | • | - | | | | 19 | | |
| I Z | . • | • | • | • | • | 19,5 | | |
| • 1 | _ | _ | _ | | _ | 10 | | |

Bei dem mit seinem gleichen Volumen kohlenfauren Gases gesättigten VVasser, war die Abweichung
wohl deshalb geringer, weil die mit der leitenden Flüssigkeit in Berührung stehenden Oberstächen, durch
Ueberziehen derselben mit Gasblasen, verkleinert wurden. Es fand ein fortwährendes Schwanken der Nadel Statt, und als, um die Gasentwickelung zu begünstigen, grobes Glaspulver in die Flüssigkeit eingeschüttet wurde, vermehrte sich die Abweichung der
Nadel, bei jeder neu eingeschütteten Portion desselben.

etwa um 10°. Durch gelindes Hin- und Herschieben der Elektromotore stieg die Abweichung der Nadel bis zu 50°.

| In kohlenfaurem | VVaner | gelöfter | • | | • |
|--------------------------|--|-----------------------|------------|-------------|------------|
| • | ** *********************************** | • , | • . | bem. | Abweichung |
| kohlenf. Kalk | (betrage | nd 0,002 | i der F | lässigkeit) | , 17° |
| kohlenf. Mag | nefia (be | tr. 0,016 | der Fl | •) | 15,5 |
| kohlens. Eise | noxydul | | • | • | 9.5 |
| o,0022 | von Schwefe | vefelf, Kı lf. K.) | alk: (Un | thakend | 5.5 |
| Assessment of the second | * 1 () | 7 7 7 | 7,20,27,77 | | 31 4 |

Um einen Beweis zu geben, welchen großen Einfluse die Menge der in den Mineralwässern enthaltenen Kohlensaure auf das Resultat hat, führe ich folgende mit versandten natürlichen Mineralwässern, im Vergleich zu denselben künstlichen VVässern, angestellte Versuche an.

Bei gleichem Barometerstande, und gleichen Temperaturen, und unter Berücksichtigung aller Cantelen, brachte, bei Anwendung desselben Zink-Silber-Paares (Oberst. 275 Q.", Entsernung der Platten 12") künstliches Egerwasser mit vollem Gas-Gehalt eine Abweichung der Nadel von 27° hervor. Nachdem dasselbe VVasser durch wiederholtes Umgiessen aus einem Glase in das andere einen großen Theil seiner Kohlensture verloren hatte, war (die Abweichung = 29,5°. Natürliches Egerwasser in Flaschen bewirkte unter greichen Umständen erst eine Abweichung von 27,5°, und nachdem dasselbe durch eben so oftmaliges Umschütten einen Theil seiner Kohlensaure verloren hatte, war die Abweichung = 29,75°.

Künstliches Marienbader Wasser bewirkte bei vollem Gasgehalt Abweichung 27,5, nach theilweisem Verlust desselben Abweichung = 30,25°. Natürliches

Marienbader Wasser in Krügen bewirkte sogleich, wegen seines geringen Gasgehaltes, Abw. = 30,25°.

In Betreff der Anwendung desselben Metalles, habe ich zu erwähnen, dass, als ich zwei, so viel als möglicht gleiche, Silberplatten unter denselben Vorsichtsmaßeregeln wie in den übrigen Versuchen in kohlensaures VVasser senkte, die Nadel des Multiplicatore durcht die entweichenden Gasblasen im steten Schwanken blieb. VVelche andere Umstände bei demselben Metall (als zweitem Erreger) elektrische Strömung zu bewirken vermögen, darüber sehe man den ersten Theil dieser Abhandlung durch, wo man außerdem sich überzeugen wird, dass Kupserdrähte (deren sich Hr. Host. Kastner in seinen Versuchen bediente) sich wenig zu ähnlichen Versuchen eignen.

Beim Rückblick auf den Inhalt der vorliegenden Abhandlung wird jeder unbefangene Beurtheiler zugeben müssen, dass die Versuche des Hrn. Hofr. Kastner, - selbst wenn sie durch sorgsamere Umsicht Anspräche auf Vertrauen hätten - dennoch keinesweges hinreichend find, um das zu beweisen, was Herr Hofrath Kastner damit zu beweisen wünscht. Wo die Verschiedenartigkeit der Salze, wo das Mengen-Verhältniss derselben in so grossem Grade Einfluss hat, dass ein Hunderttausendtheil, selbst ein Milliontheil einer wägbaren Substanz, und ausserdem eine Menge anderer Umstände, die mitunter so leicht der Wahruehmung sich entziehen können, andernd auf das Resultat einwirken, da gehören, in der That, noch feinere Versuche als die Wisbadener dazu, um die Anwesenheit "feiner ätherischer Gemeinwesen" und durch diese das therapeutische Agens in den Mineralquellen nachzu-

weisem... Dass man übrigens, wenn; man ans den Bestandtheilen eines Mineralwassers über dessen Wirksamkeit aburtheilen will, sich dasselbe nicht als eine, unzersetzt neben einander bestehende, Lösung derjegen Salze, welche die Tabellen der chemischen Ana-Tyle aufführen, denken darf, sondern dasselbe, (wie überhäupt jede gemeinschaftliche Auflölung mehrerer Verbindungen) als ein gemeinschaftliches Ganze betrachten mülle, wo jedes einzelne negative Element (Saure) allen politiven, jedes politive (Base) allen ne-gativen zugehört, ist eine Wahrheit, sür die, seit Berthellet's Scharfblick sie ansdeckte, die Chemie immer mehr und mehr Thatlachen aufzuweilen haben wird. Aus ihr erklärt fich auch der Tpecifike Geschmack einer gemeinschaftlichen Lösung mehrerer. Salze, indem die Zunge oft nicht mehr den der einzelnen, aufgelösten Verbindungen zu erkennen vermag. In îhr allein ist auch nur die Erklärung für den, den künstlichen Carlebader Wässern eigenen, nach dem Zeugnisse Tausender, mit dem der natürlichen übereinstimmenden, Fleischbrühe ähnlichen Geschmack zu suchen, da bei deren Bereitung weder von jenem atherischen Gemeinwesen, noch von dem begeisteten Extract der Wisbadener Thermen, in welchem Herr Med. Rath Rullmann diese Ursache sucht, wissentlich etwas hinzugethan wird. Mein Urtheil wenigstens, das ich vor jeder Bestechung zu bewahren strebe, wird so lange alle Erscheinungen aus dem Begreisbaren und Natürlichen zu erklären suchen, bis der allschaffende Aether isolirt, und das Heer der ungeahneten Imponderabilien *) entdeckt seyn wird. Dann erst werden Amulete und Zauberformeln *) mich in die schauerliche Nähe jener schweigenden Gemeinwesen rücken, und bangen wird mich, dass ihre furchtbare Macht zeither nur im Dienste der gemeinen Welen stand.

Adolph Walcker.

^{*)} Vergl. Kastner's Archiv Band I. Heft 3. Seite 350 Anm.

VII.

Ueber die Zersetzung der Schwefelmetalle durch Wasserstoffgas;

von

HEINRICH ROSE.

Da der Wasserstoff zum Schwefel eine geringere Verwandtschaft als zum Sauerstoff hat, so werden auch nur wenige Schwefelverbindungen der Metalle, deren Oxyde in der Hitze durch Wasserstoffgas sehr leicht reducirt werden, durch dieses Gas in regulinische Metalle unter Entwickelung von Schwefelwasserstoffgas verwandelt, wenn sie erwärmt werden. Ich habe mehrere Schwefelmetalle der Einwirkung des Wasserstoffgases unterworfen *); ich fand, das fast nur Schwefelantimon, Schwefelwismuth und Schwefelsilber sich leicht durch VVasserstoffgas in regulinische Metalle verwandeln. Anch Schwefelzinn entwickelt, mit Wasferstoffgas behandelt, Schwefelwasserstoffgas, aber die Entwickelung desselben ist selbst bei starker Hitze und beim starken Strömen des Wasserstoffgases nur schwach, und ich zweisle, dass bei einigen Grammen Schwefelzinn bei einer Hitze, bei welcher Glas noch nicht schmilzt, eine vollständige Reduction Statt finden kann: Schwefelblei (Bleiglanz) und Schwefelkupfer **) wer-

^{*)} Die angewandten Schweselmetalle wurden in gläsernen Kugeln aus schwer schmelzbarem Glase sehr stark erhitzt, während das durch salzsauren Kalk getrocknete Wasserstoffgas darüber geleitet wurde.

^{**)} Es ist bemerkenswerth, dass Arsvedson (Poggendorsts Annal. B. I. p. 74) regulinisches Kupser erhielt, als er schweselsures Kupseroxyd der Einwirkung des Wasserstoffgases aussetzes.

den gar nicht angegriffen, so wie auch Schweselzink (reine gelbe Blende), was indessen zu vermuthen war, da nicht einmal Zinkoxyd durch VVasserstoffgas reducirt wird. Dass Schweselnickel nicht durch dieses Gas in metallisches Nickel verwandelt werden könne, hat schon Arsvedson gesunden. Auch Schweseleisen kann nicht reducirt werden, ja es ist nicht einmal möglich, Schweselkies dadurch in Fe S² zu verwandeln. Ich erhielt, als ich 2,660 Gr. eines sehr reinen Schweselkieses mit VVasserstoffgas behandelte, ein Schweseleisen, das 2,046 Gr. wog, also aus 59,48 Eisen und 40,52 Schweselzusammengesetzt war, und der Formel Fe S²+6Fe S² entspricht, die Berzelius aus Stromeyer's Analysen des Magnetkieses berechnet hat.

Veisserstoff als der Schwefel, jedech eine geringere als Sauerstoff zum Wasserstoff; ebenso Jod, dessen Verwandtschaft zum Wasserstoff; ebenso Jod, dessen Verwandtschaft zum Wasserstoff zugleich noch geringer ist als die des Chlors zum Wasserstoff. Daher wird Kupferoxyd durch Wasserstoffgas mit der größten Leichtigkeit reducirt; schwieriger, aber noch vollständig, das Chlorkupfer; unvollständig nur das Jodkupfer; gar nicht das Schwefelkupfer. Auch Phosphorkupfer im Maximum von Phosphor wird durch Wasserstoffgas nicht in regulinisches Metall, sondern nur in eine niedrigere Phosphorstufe verwandelt, während ein von selbst an der Lust sich entzündendes Phosphorwasserstoffgas entweicht.

während nach meinen Versuchen Schweselkupser dadurch nicht reducirt wird. Gewiss wird beim schweselsauren Kupseroxyde die Schweselsaure srüher als das Kupseroxyd desoxydirt, und zwar jene zu schweslichter Säure, welche entweicht, da sie keine Verbindung mit dem Kupseroxyde eingeht.

. VIII.

Beobachtung eines vierfachen Regenlogens;

Yon

Otto Schulz, Professor am Berlinischen Gymnasium.

Jedermann weiß, dass sich neben dem eigentlichen Regenbogen noch ein zweiter concentrischer Bogen bildet, dessen Farben nur in entgegengesetzter Ordnung liegen und merklich matter find, als diejenigen, welche der Hauptregenbogen dem Auge darbietet. der Theorie des Regenbogens ist es ferner bekannt, dass sich außer den beiden Bogen, welche man häufig genug beobachten kann, noch ein dritter und selbst ein vierter concentrischer Bogen bilden müste, wenn nicht durch drei- oder viermalige Zurückwerfung das Sonnenlicht allzusehr geschwächt würde. So viel ich weis, hat man nie auch nur eine Andeutung des dritten oder gar des vierten concentrischen Bogens beobachtet (auch könnten diese nur als Höfe um die Soune gesehen werden (P.); dagegen zeigt sich auf Inseln und in Küstenländern zuweilen ein vierfacher Regenbogen, von welchem aber nur je zwei concentrisch find. Da auch diese Erscheinung selten ist, so wird es den Lesern der Annalen nicht unangenehm seyn, eine kurze Beschreibung dieses Phanomens zu lesen, welches ich am 31sten Juli vorigen Jahres auf der Insel Rügen, in Gesellschaft zweier Freunde, des Herrn Professor Grassmann zu Stettin und des Herrn Professor Buchner zu Elbing, zu beobschten Gelegenheit hatte.

Wir kehrten an dem genannten Tage, Abende gegen 6 oder 7 Uhr von Stubbenkammer nach Sagard zurück. Auf einer Höhen nicht weit von Sagard, hatten wird zur Rechten in nordwestlicher Richtung einen Theil der Ostsee, das sogenannte Tromper Wyck, zur Linken aber in südöstlicher Richtung eine von starkem Regen gebildete Tropsenwand. An dieser zeigte sich zuerst der gewöhnliche Hauptregenbogen, niehst dem, ihm zugehörigen, concentrischen Bogen, beide vollständig ausgebildet und der erstere mit so lebhasten Farben, wie ich sie noch nie gesehen hatte, und in solcher Nähe, dass die Schenkel des Bogens kaum 200 Schritte entsernt schienen.

Jeder dieser beiden Bogen wurde gerade im Horizonte von einem andern Farbenbogen durchschnitten und von diesem völlig eingeschlossen; die Farben desjenigen Bogens, welcher den ersten Hauptregenbogen einschloss, waren äußerst lebhaft, dagegen waren die Farben des excentrischen Bogens, welcher den zweiten Regenbogen einschloss, sehr matt, und der ganze Bogen überhaupt nur angedeutet, nicht voll-ständig ausgeführt, wie die drei übrigen.

Die Erklärung des Phänomens lag uns sehr nahe, denn schon vor der Bildung des Regenbogens hatten wir bemerkt, dass sich die Sonne, wiewohl damals hinter Wolken versteckt, in der Ostsee abspiegele, und es war uns sogleich klar, dass die beiden zuerst erwähnten Regenbogen von der Sonne selbst, die beiden einschließenden Bogen aber von dem, in dem Meer entstandenen Sonnenbilde herrühren müßeten.

Die Sonne mochte zur Zeit der Beobschtung etwe 6º über dem Horizonte stehen, also lag der Mittelpunkt der beiden, von der Sonne selbst gebildeten Bogen 6° unter unserem Horizont und wir übersahen von diesem weniger als 180°. Das im Meere reflectirte Sonnenbild musate unter diesen Umständen 6° unter dem Horizonte liegen, daher lag der Mittelpunkt des von diesem Sonnenbilde entstandenen Bogens 6° über dem Horizonte und wir konnten von demselben also mehr als 180° übersehen. Da beide Mittelpunkte in einer geraden, auf dem Horizonte senkrechten Linie, und der eine eben so weit über, als der andera unter dem Horizonte liegen musste, so musste der Durchschnitt der beiden Hauptbogen, so wie der beiden Nobenbogen, nothwendig in den Horizont fallen, wovon man fich schon durch Zeichnung überzeugen kann.

Es sey (Fig. 8) AB der Horizont, C der Standpunkt des Beobachters, D sey ein Punkt, welcher 6° unter dem Horizont und E ein zweiter Punkt, welcher 6° über dem Horizont liegt. Mit dem Halbmesser DF = 42° 2', eines größesten Kreises der Himmelskugel, beschreibe man in Gedanken einen Kreis an der Himmelskugel, so bezeichnet der Bogen FGH die Stelle, wo sich die rothe Farbe des ersten Hauptregenbogens zeigen musste; zieht man nun EF, so wird aus bekannten geometrischen Gründen EF = DF, also auch = 42° 2'. Beschreibt man nun mit diesem Halbmesser den Bogen FIH, so bezeichnet dieser die Stellen, wo die rothe Farbe des zweiten, d. i. des von der restectirten Sonne gebildeten Regenbogens sich zei-

[114]

gen mule. Es ist also einleuchtend, dass der Punkt, wo beide Bogen sich schneiden, gerade in den Horizont fällt 3.

was Playfair (Gilb. LXII. 123. 124), auch Prof. Hansteen (Mag. for Naturvid. 1823 Hft I. p. 154), so wie denn Eberhaupt eine Erscheinung zu der in der Nachbarschaft von Meeren, Seen und großen Flüssen die ersorderlichen Bedingungen leicht zusammentreten können, nicht ganz neu seyn kann (Gehl. Wörterb. III. 685). Doch ist mir unbekannt, dass man die Erscheinung je in dieser Vollkommenheit beobachtet

IX

Aus einem Schreiben des Herrn Oberbergrath und Professor Nöggerath an d. Herausgeber.

Bonn d. 18, Juni 1825.

Die vulkanische Bildung 'der' Steinsalz - Lagerstätten im Uebergangs - und Flötzgebirge, wagte ich schon zu vertheidigen, ehe die wichtigen Belege, welche dat jüngste Heft (III. 1. S. 75 f.) Ihrer Zeitschrift in dem Aussatze der Herren J. von Charpentier und L. von Buch zu dieser Theorie enthält, bekannt waren; namlich in dem, schon im Februar 1825 fertig gedruckten zweiten Bande der von mir und Herrn Dr. Pauls herausgegebenen "Sammlung von Arbeiten ausländischer Naturforscher über Feuerberge und verwandte Phamomene", Seite 106 f. Anmerkung. Ich erlaube mir, darauf aufmerksam zu machen, nicht etwa als wenn ich in der ersten Aufstellung dieser Ansicht ein besonderes Verdienst suchte (denn ich sprach nur dedurch zuerst mit einiger Bestimmtheit aus, was eigentlich jeder aus L. von Buch's jüngern Beobachtungen Schon hatte folgern können), sondern blos um das Funder ment der Theorie durch einige dort von mir beigebrachte Andeutungen, wo möglich, noch etwas mehr zn fichern.

Nöggerath

Ich sehe nicht, dass Hrn. von Charpentier's Beobachtung durch Hrn. Prof. Nöggerath's ahronologische Bemerkung weder an Interesse noch an Wichtigkeit verliere. Wer sie zum Gegenstand einer Privatstreitigkeit machen kann, verkennt ihren Werth.

Leopold von Buch.

X.

Notis.

Hr. Arago hat am Mittage des 11. April d. J. die Erscheinung von Höfen (halos) um die Sonne beobachtet (der mitgegebenen Erklärung von: Halo, zufolge, wahrscheinlich concentrische, farbige Ringe von 223 und 45°). Das Instrument was er erdachte um polarifirtes Licht zu erkennen, hat ihm Gelegenheit verschafft sich zu überzeugen, dass das der Höfe (halos) keinesweges ein zurückgeworfenes, sondern ein gebrochence Licht ist, eine Beobachtung, die der für diese Erscheinung von Mariotte gegebenen Erklärung viele Wahrscheinlichkeit giebt. Dieser Physiker nahm an, daß das Sonnenlicht bei seinem Durchgange durch gefrorne und in der Atmosphäre schwebende Wassertropfen gebrochen werde. Hr. Arago glaubt, dass die Beobachtung der Höfe (halos) das wahre Geletz kennen lehren könne, nach welchem die Temperatur mit der Erhebung von ider Erdoberfläche abnimmt; ein Gesetz, welches gegenwärtig nur durch eine einzige Luftreise des Hrn. Gay-Lussac begründet ist. (Bullet. des scienc. math., phys. et chim. May. p. 304,).

HALLE, DR. WINGELER.

| | | | | | ÷ | | | | | | | | _ | | | | | | |
|------|-----|-----------|------------|----------|------|------|-----------------|---------------------|---------|--------------|------|------------|--------------------|----------------|-----|---------------|-----------|-----------------------|--------|
| li | | | Her | | | | | | -1 | | | TL | c.prom p | rograj | pb. | į w | 11197- | Lobersul | ıt d. |
| Ш | | er mb. | | O. | ļm | - R | h | 1 | | | | ļ | | | | Š | tand | William | ng |
| H | | 100. | | °R. | | | to [©] | Wi | пФ | Welt | er | | Mia. | | | | der | | 186 |
| ш | Tg | 81, | pari | iser | " ا | | n. | | | | | 11.0 | Nach1 | | ga | 8 | esle | Tage | 1d.p.S |
| HI" | | | 534. | | | 1 Ka | 08. | Si. | 417 | OT DIL | | | 8.04 | - | 94 | 5' | 200 | hailer | |
| ш | - 1 | 111 | 54. | | | | | SW. | | | | | 7 1 | | 1 | 5 | 5 | ıchön | 7 |
| | ١ ٢ | | 56. | 8.3 | | 83- | | | | Gaw) | Rg | | 9. 5 | | _ | 5 | 8 | vardu | 18 |
| 1 | - 1 | 6 | 56. | , , | | | | | | li Abri | th | 4 | 5- 5 | 17- | | - 6 | 4 | ırlib | 2 |
| | 1 | (10 | 84. | 78 | 7 | 97 - | 21 | od qv i | t [ac] | bëa | - 1 | ò | 6. 9 | # 9 - | | - 6 | 10 | Nebel | |
| | | اه م | 54- | 6. | | 0 | _l, | 3 VV- : | . . | - Z. | П | 6 | 11- 6 | 954 | | | 10 | Höbreach | |
| | | 14 | 54. | | | | | 5VV | | | ı | 7 | 10. 6 | 941 | - 4 | 4 | | Regen Graupela | 13 |
| 1 | ٠Ł | | 55. | | 6 | | - 1 | P1 W-1 | | | -1 | 9 | 10. 6 | 16 | 9 | - 7 | | Gawatter | 6 |
| į | - 1 | 6 | 33. | 49 | | 65. | | | | mAbr | ιĥ | 10 | 7. 5 | 16- | | 4 | 10 | windig | 120 |
| | - | 10 | 54. | | | | | uw. I | | | 1 | ti i | 7- 9 | 15- | _ | | 30 | attlemiadh | 1 |
| | | | _ | | | | | | 1 | | | 10 | 5- + | 8- | | | 9.5 | | |
| ľ | | 1,0 | 54. | | | | | 10. j | | rea Gw B | | Lä | 1. 5 | 10, | | | 10.9 | | |
| ll s | . ? | ' | 53. 34. | 58 | - 5 | | | W. | | | 8 | 15 | 0- 5 n- 0 | 6. | 5 | 4 | 20 g.6 | Nachte | [|
| | - 1 | -6 | 35. | 21 | Ğ | 85. | | v p.W-1 | te | Rgtrp | £ | 16 | 0.5 | 6 | 5 | 7 | H.5 | | 11 |
| H. | ₹ | 10 | 36. | | ارّا | 97- | 0 4 | enter : | i le i | Rgich | . 1 | 17 | n- 0 | 10- | 4 | 4 | | achda | |
| il. | | | | - 1 | | | . i | | L | | -1 | a B | 3. o | g- | 5 | 4 | ıi | teirb | 3 |
| ш | - 4 | | 87- | | | | | MOW- | | | -1 | 49 J | 3. 7 | 11- | | 5 | 1 | Regen | 44 |
| Ш. | " | 16 | \$7- | 0.2 | | 73. | | 1044.4 | | | 4 | *0 | n. 5 | 114 | _ | 5 | 1 | Histon | 5 |
| n- | 1 | 6 | 56. 56. | 50 50 | | | | 10 TV 86 W - 1 | | | -1 | *1 | 6.5 | 17. | _ | | 10 | windig | |
| | - 1 | 10 | 36. | 27 | | | | WAW! 1 | | | H | B1 113 | 5. 4 | 19. 16. | | 7 | 9 | alürmuch | 31 |
| ш | • | 1. | | -71 | . 1 | | - i | | 1 | | -1 | 84 | 2. 5 | 16- | | 4 | i | | l II |
| | - 6 | B | 35. | 28 | | | | i. 1 | i Jaci | h Mgr | th | m.5 | 10-4 | 19- | ā | 4 | 7.5 | | l II |
| 1) | • | 19 | 35. | 67 | | | | 69F, 1 | | | -1 | 8 6 | 10. g | | | - 6 | 7 | | Н |
| ll a | Ä | 6 | 58- | υ5 | | | | | ve | rm m Abri | n. | 27 | 8 4 | 13- | | 4 | 6 | | |
| Ш | 7 | 101 | 56. | 40 | | | | LISW-S | | | щ | =8 | 8. o | | | 4 | 7 | Megeth | , , |
| Ш | • | 1 | 6.41 | 77 | i | | T | | | | -1 | 50 j | 5. 5. | 15. | | T. | 6 | Abrth | القدا |
| 1 | 1 | 8 | 54- | 16 | | | | | | Mget | th. | S1 | | +11. | | - 5 | 0 | | |
| | | 197 | 54- | 15 | | | - 1 | Ma' 3 | 3 | | | 5-111 | 1 89.g | | | 150 | 1.77 | | |
| 6, | 1 | 1 | 55. | 16 | | - | | IDO 9 | 1. | | | | 6.00 | + 34 | -6- | 4. | 10-6 | | [] |
| | 1 | 6 | 33. | 10 | | # D+ | | | tei | m Rg | | | | ľ | - 1 | | | | H |
| | | 10 | 35. | 66 | 1 | - | -11 | 44 6 | - Iter | | b | | Mio | Mox | | | | 1 | |
| | 1 | | 54. | 10 | 1 | 75- | 8 0 | nw- i | ve. | rH. | | | + 0.03 | - 1-≥8. | 4 | | | | |
| | ŀ | | 54. | 03 | | | B : | | tro | | | | | | , I | | 1 | 4 | |
| 7 | 5 | 9 | ă3. | 71 | 3 | 72. | - I. | inw ! | | | | | gelinta | Vortin .ºa | dr. | | | | ŀ |
| 1 | ŧ | | 85. | 40 | - | 79. | L 1. | | a tri | | 1 | | 7.3 | - 1 | | | | t | ļ l |
| | | ro | 54. | 90 | ÷ | 8 B. | _ | _ | hitr | _ | | _ | - | | _ | - | - | * | 1 |
| | 1 | 8 3 | 55. | | | _ | _ | Mygr. | | | _ | | Baron | | | The | | Hygron | |
| | Į. | | | | | | | 663 °. | | | M | (1) 3 | 54-798 | dow | 十1 | 17.00 | 7 84 | # 65.001 n | गक्त } |
| 8 | 3 | B 3 | | 8 - It | | | | 5g6- i | | | | | | 1 | ١. | | 1 | 1 1 | - 1 |
| | I. | | 55. | [44 | | 6. (| | abg 557 | | | | II. 3 | 57. 874 80. 613 | | IT' | 63- 9 6- 4 | | / 199 30 m 38 67 u | |
| | U | 0 1 | 55. | 1016 | | - | - 1 | | —l- | | | and - | 7."40: | | | 1 B. O 6 | | -1 | |
| | _ | | | 11 | -17 | 94 | 111 | 0076 | a olı | 10.17 | 4.17 | 1110 | 7. 501 | ś | 1 ' | . H d | 1 | 6q. 63 | |
| | | | | | | | | | | | | - | | | | | | | |

Cum. rings; Spt-Abds ist die Wolkenbildy in NO n.O gesinnken, sonst m 18, Morg, oben heitr, rings ein Damm; bald bildet sich wolk. Bed.,

wird. Um 5 U. 52' früh, der Neumond,

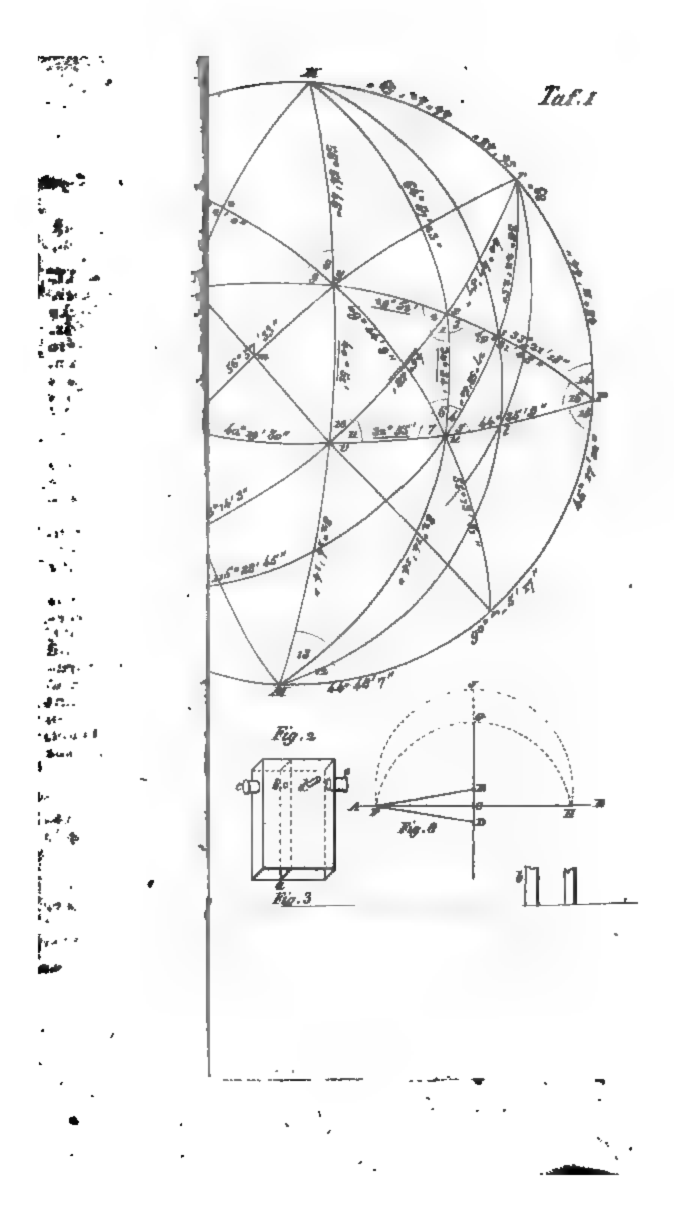
5. Am 19. Nachts wieder etws Frost, Horiz, früh bel., oben setten kl. Mittgs Cirr. Str. Mallen und offne Stellen; Nchmttgs über mit feinen Cigr. tztem Grund, Cirr. Str. und unten rings kl. Cum., Abds wolk. Decke bds heitr. Am 20. auf heit. Grde flets etws Cirrus, bisweil. am Horjz. d kl. Cirr. Str. Am 21. früh heiter; Vormittgs zeigen sich einz. lockere diese nehmen zu, werden Tags über große Massen, unten treten Cum. t-Abds herrscht wolk. Decke. Am 22, Morg. Cirr. Spur überall, Tags verschleiertem Grde oberhalb einz. unten dicht, Cirr. Str. und Spt-Abds 1 23. Vormittes heitr, Horiz. Mittes bel.; nach Mitte bildet sich in W lat. und um 2 dort schwach Donner der sich nach O zieht; Abds bed. meist und später dünner Schleier überall. Am 24. Nehts Reg.; suih d.; Mittgs auf beit. Grde unten, viel kl. Cum. in N, in S Cirr. Str. und n., kurz vor 12 einz. große Regtrpf.; Nchmittgs bildet sich in N Gewit-, nach 5 dort einige harte Donnerschl. und dann geht das Gew., bei wein NW; Spt-Abds dünner Schleier überall und in S einz. Wetterleuch-25. Cirr. Str. find Mittgs in wolk. Decke verbunden, rings unten Cum. v Gewformat. Nach 11 Gew. in SW, das nach N zieht, masaig Donnige Regsch. Nachmittg Trennung wolk. Decke in Cirr. Str., die mehr fich auflölen. Um 7 U. 44' Morg. das erste Mondsviertel.

Am 26. früh wolk. Bed., Tags Cirr. Str., unten Cum., Spät-Abds 27. Cirr. Str. bedecken Morg. unten ganz, oben wechseln sie, vermit heit. Stellen. ½ 12 Donner in W, das Gewtt. zieht nach N u. NO, nach dem Gew. bleibt wolk. Bed. und Nchmittgs bis Nachts Reg., bald ropsen bald in gel. Schauern. Heute stehet der Mond in seiner Erd28. Tags wolk. Bed. nur Spät-Abds im Zenith etws offen; gegen 2 u. sch. Am 29. Cirr. Str. wechseln oben mit offnen Stellen, unten mit ät-Abds erstere gering in SW, sonst heiter. Am 30. früh heiter, nur in zinige Cirr. Str.; Tags viel Cirr. Str. auf heit. Grde u. Spt-Abds wolk. 4 etws Reg. Am 31. früh noch gesond. Cirr. Str. gehen bald in gleiche

ımmen, die fich nur Spt-Abds am S-Horiz. etws öffnet.

des Monats: Anfangs schön, sogar heiß, dann meist unsreundlich, öfrei Nachtfröste der Vegetation schädlich. Nördliche doch mässige Winde und häusge Gewitter auszeichnend.

mit dem vorigen Monate erscheinen nicht bedeutend. Noch immer Art des Halses, der Luströhre und der Ohrendrüse. Scharlach trat ger Eruption und Drüseuauschwellungen und Vereiterungen als Folge. falsche Blattern ein. Auch Blutungen zeigen sich häufig.





ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1825, SECHSTES STÜCK.

Î.

Unterfuchungen über die Flussspathsaure und deren merkwürdigsten Verbindungen;

VOD

J. J. Berzeliús

(Fortsetzung.)

E. Zirconium reducirt aus slussspathsaurem Zirconkali, und einige Eigenschaften der Zirconerde.

Da sich die Kieselerde mit so großer Leichtigkeit aus ihrer Verbindung mit Flusspathsaure reduciren liess; so versuchte ich auch die Reduction der übrigen Erdarten aus ihren Doppelsalzen aus Flusspathsaure und Kali; aber ich sand dabei, dass nur das Radical der Zirconerde auf diese VVeise erkalten werden kann. Die Zeichen von Reduction, welche ich mit Yttererde und Beryllerde bekam, rührten von fremden Einmengungen her, welche reducirt wurden. Ich muss indess bemerken, dass bei dieser Geslegenheit wahrscheinlich eine Reduction vor sich ging, dass aber bei dem Versuche, mit VVasser das stussen.

"spathsanre Kali abzuscheiden, das Radical der Ende auf Kosten des Wassers wieder reducirt wurde. Bei diesen Versuchen geschah es, dass, wenn nach geschehener Reduction die Masse glühend erhalten wurde, kein Kalium davon abdestillirte; wurde die Hitze aber dann zum Weissglühn erhöht, so ging Kalium weg, weil es von dem nicht flüchtigen Radicale des Erde wieder vom Sauerstoff und der Flussspathsaure ausgetrieben wurde. Diese Versuche wurden in Röhren von Eisen von & Zoll Weite und 1 Zoll Höhe, die an dem einen Ende verschlossen und an dem anderen Ende mit einem Deckel versehen waren, angestellt. In diesen Röhren wurde das Salz mit dem geschmolzenen Kalium gemengt, worauf der Deckel , anfgesetzt, und die Röhre dann in einen unbedeckten Tiegel von Platin von unbedeutend größerem Raume gesetzt, und darin über der Flamme einer Argand'schen Spirituslampe erhitzt wurde.

Nach dem Erkalten wurde die Eisenröhre herausgenommen, der Deckel abgelöft, und die Röhre
in destillirtes VVasser gelegt. Geschah der Versuch
mit slussspathsaurem Zirconkali, so siel aus der Oessnung der Röhre in dem Grade als sich das Salz auslöste, ein kohlschwarzes Pulver, und zugleich entwickelte sich eine nicht bedentende Menge VVasserstoffgas. War das slussspathsaure Zirconkali vor dem
Versuche gut getrocknet, so ging die Reduction ohne Feuererscheinung, ohne Ausbrausen und ohne
allen hörbaren Laut vor sich. Der Versuch kann
eben so gut in Glas, als in einem eisernen Gesässe
vorgenommen werden, man sieht dann, dass keine
Feuererscheinung entstelt, aber man gehält immer eine

Einmengung von Silicium von der innern Seite des Glases, welche in Berührung mit dem Kalium war, und beim Erkalten springt es von der Glasröhre los, wovon diese durch eine optische Täuschung das Anssehn erhält, als wäre sie inwendig mit Metall beskleidet.

Zirconium, so wie es nun erhalten wird, salls ziemlich leicht zu Boden. Man kann es mit kochendem Walfer auswaschen, ohne dass es davon oxydirt wird. Nach dem Auswaschen und Trocknen stellt es ein schwarzes kohleartiges Pulver dar, welches vom Polirstahl sich weder zusammendrücken läst, noch metallischen Strich annimmt. Wird es erhitzt, so entzündet es fich weit vor dem Glühen und verbrennt mit vorzüglicher Lebhaftigkeit, ähnlich einer Art Explosion, wodurch das Verbrannte umhergeworfen wird. Das Product der Verbrennung war schneeweise und nicht in mindesten alkalisch. Ich hatte gehofft, durch Verbrennung einer gewogenen Menge Zirconiums zur Kenntnils der Zusammensetzung der Zirconerde zu gelangen, und versuchte desshalb Zirconium in einem durch salzsaurem Kalk getrocknetem Strome von Wasserstoffgas zum Glühen zu erhitzen, um es vollkommen trocken zu erhalten; aber kaum hatte ich die Lampe unter die Kugel gebracht, worin das Zirconinm lag, so brannte ein Theil der Masse in dem Wallerstoffgale mit Feuererscheinung zu Zirconerde ab, während Theile davon im Glasgefässe umhergeworfen wurden. Diese Erscheinung war durchaus unerwartet, und da das Wallerstoffgas keine atmosphärische Lust enthielt, so schien die Erklärung hiervon schwer zu seyn. Vor dieser Behandlung war Zircominm nicht in kalter Salzläure löslich, nachher löste fich der unverbrannte Theil darin mit Entwicklung von Wasserstoffgas auf. Aelinliche Erscheinungen seigten sich, als ich versuchte im luftleeren Raume Zirconium zu erhitzen, aber die Barometer Probe, welche vorher auf 0,12 Dec. Zoll stand, stieg dabei und gab die Entwicklung eines Gales zu erkennen. Wnrde der Versuch auf die Art abgeändert, dass Zir-. conium über Quecksilber in eine gekrümmte Glasröhre gesperrt wurde und die Stelle, wo das Zirconium lag, durch eine Lampe erhitzt wurde, so ging dielelbe Veränderung mit dem Zirconium vor, aber oline Fener, und es entwickelte sich ein Gas, welches die Röhre erfüllte, bei der Prüfung desselben sand es lich als Wasserstoffgas. Nun wurde diese paradoxe Erscheinung klar.

Das Kalinm, welches unter Wasserstoffgasentwicklung oxydirt wird, wenn man die reducirte Masse mit Waller übergielst, fällt aus einer im Ueberschuss zugeletzten Portion des flussspathsauren Zirconkali, Zirconerdeliydrat, welches das Reducirte umschliesst und sich innig damit mengt. Es ist bekannt, das dieses Hydrat bei einer geringen Hitze Feuer hervorbringt, wobei das Zirconium auf Kosten des freigewordenen Wallers oxydirt wird. Um also Zirconium rein zu erhalten, blieb noch übrig, dies Hydrat fortsuschaffen. Zu diesem Zweck wurde die Masse wohl mit Wasser gewaschen und noch feucht bei + 40° bis 50° mit gleichen Theilen Wasser verdünnter Salzsanre übergossen, Während der Digestion sand eine geringe, aber anhaltende Entwicklung von Wassersteffgas Statt. Nach 3 Stunden wurde die Flüssigkeit fil-

trirt und das auf dem Filtrum bleibende Zirconiu ausgewaschen; nachdem aber die saure Flüssigkeit durchs Filtrum gegangen war, fing das Wasser an siels zu färben, wurde dunkelbraun und durchsichtig, war aber im reslectirten Lichte dunkelgran und undurche sichtig. Kochendes Wasser wurde auf dieselbe Art unklar, so wie das kalte; aber die durchgegangene gefärbte Flüssigkeit trübte sich als sie ruhig siehen blieb, was besonders durch gleichzeitige Erwarmung besordert wurde. Zusatz von Salmiak sällte sie sogleich. Das Zirconium wurde delshalb gleich wie das Boron zuerst mit einer Auflölung von Salmiak und dann mit Alkohol ausgewaschen. Nach dem Trocknen hatte es folgende Eigenschaften: es bildet Klumpen von einem zusammen gebackenen Pulver, welches schwarz wie Kohle ist. Vom Polirstahle läset es sich zusammen drücken und nimmt einen dunkelgrauen! Glanz an, den man wohl Metallglanz nennen kann. Es kann in dünne glänzende Schuppen zusammengepresst werden, die indels wenig Zusammenhang haben, und welchen durchaus das Vermögen fehlt, als Zwischenglied in einem hydroelektrischen Apparat die Elektricität hindurch zu lassen. Wurde eine von diesen Schuppen auf einer frisch gereinigten Zinkplatte festpolirt, welche die eine Seite eines in Verbindung mit den elektromagnetischen Multiplikator stehenden ligdroelektrischen Paares ansmachte, und versuchte man die Elektricität durch das Zirconium hindurch zu leiten, so blieb die Magnetnadel durchans unbeweglich, so dass das Zirconium wenigstens in diesem Zustande ein Nichtleiter der Elektrichtat ist. In Wasserstoffgas und im lustleeren Raume kann

on nach Wegschaffung des Hydrates ohne Veranderung bis zum Glühen erhitzt werden. An der Luft entzündet es sich noch weit unter der Glühlitze und verglimmt ruhig, aber mit starker Lichtentwicklung zu einer schneeweißen Zirconerde. Enthielt das Zirconium Kohle, so wird diese umschlossen und es halt schwer, die Erde weiß zu brennen. Mit chlorsaurem Kali genau gemengt, fängt es durch einen starken Schlag Fener, verbrennt aber ohne Knall. Wird dagegen Zirconium mit chlorsaurem oder salpetersaurem Kali erhitzt, so zersetzt es dieselben nicht eher als bei der Glühlnitze, das Salz schmilzt und es entweicht Gas während das Zirconium wenig verändert, zu seyn scheint. Mit kohlensaurem Alkali verglimmt es Ichwach, oxydirt sich aber vollkommen auf Kosten der Kohlensaure. Mit wasserhaltigem Borax verpufft es auf Kosten des Wassers unter Aufblähen des Salzes. Wird Zirconium im luftleeren Raume geglüht und dann nach vollkommnem Erkalten Luft linzugelassen, so erwärmt es sich und wird es nun herausgeschüttet, so entzündet es sich und verbrennt. Bleibt es noch eine Zeit lang nach Zulassung der Luft im Gefässe, so kann es herausgeschüttet werden, ohne sich zu entzünden. Diese Erscheinung scheint von gleicher Natur zu seyn, mit dem Vermögen der Kohle in ihre Zwischenräume Gase zu comprimiren und möchte daher mehr der pulverigen Form als eigentlich dem Zirconium selbst zugehören *).

Auf nassem Wege oxydirt sich das Zirconium

[&]quot;). Man vergleiche hierüber die von Hrn. Magnus gemachten Shulichen Beobachtungen, (Ann. Bd. 79. S. 81.)

P.

Schwer durch concentrirte Salzsaure, welche ee Selbst beim Kochen nur langsam aufnimmt. Es entwickelt sich dabei VVasserstoffgas. Auch concentrirte Schwefelläure und Königswasser greisen es selbst beim Kechen sehr schwer an. Flusspathsaure löst es ohne Hülfe der VVarme mit VVasserstoffgasentwicklung auf. Von kaustischer Kalilauge wird es nicht angegriffen.

schwefelzirconium wird erhalten, wenn Zirconium in Schwefelgas erhitzt wird. Die Verbindung geht leicht und mit wenig lebhafter Feuererscheinung vor sich. Im luftleeren Raume geschieht sie, wenn man Zircouium und Schwefelpulver erhitzt, ohne bemerkbare Feuererscheinung. Das Schwefelzirconium ist hellbraun oder dunkel zimmtbraun. Durch den Polirstahl nimmt es weder Glanz an, noch wird es compact; es leitet nicht die Elektricität und wird weder durch Wasser noch Salzsäure, noch Salpetersäure verändert. Vom kochenden Königswasser wird es sehr langsam ausgelöst. Flusspathsäure löst es mit Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas auf. Es wird nicht vom Kalihydrat ausgelöst, schmilzt man es aber damit, so erhält man Zirconerde und Schwefelkalium.

VVird Zirconium mit kohlehaltigem Kalium reduzirt, so erhält man Kohlenstoffcirconium, welches dem Ansehen nach dem Kohle freiem gleicht. Bei der Auslösung in Flusspathsäure hinterlässt es Kohle und beim Kochen mit Salzsäure entwickelt es ein Gas, welches dem aus Gusseisen ähnlich riecht. Beim Verbrennen wird ein Theil Kohle von der Erde umschlossen, welche sich gar nicht oder nur sehr schwer weiss brennen lässt.

Chlorzircenium bildet sich, wenn Zirconium in Chlorges gelinde erhitzt wird, wobei es sich entsündet und brennt. Man erhält eine nicht slüchtige Salzmasse, Bei den Versuchen, welche ich damit anstellte, löste sie sich nicht vollständig in VVasser auf, welches davon milchig ward. Aber diese rührte von einer Einmengung von Lust im Chlorgase her, welche Zirconerde bildete, denn das auf nassem VVege entstandene Chlorzirconium ist in VVasser löslich.

Zirconerde und ihre Zusammensetzung. Da es so schwer ist, Zirconium frei von Kohle und Feuchtigkeit zu erhalten, so habe ich zur genauen Bestimmung des Sauerstoffes der Zirconerde es vorgezogen, ihre Verbindung mit andern Körpern zu analysiren, und ich werde sowohl die geglückten als die nicht geglückten Versuche anführen, da auch letztere, ost nicht ohne alles Interesse sind.

Chlorzirconium (falzsaure Zirconerde), welches ich mit Säure im Ueberschuss vermischte, und bei + 60° zur vollkommnen Trockne abdämpste. Es löste sich langsam, aber ohne Rückstand im Wasser auf. Kaustisches Ammoniak fällte 0,352 Grm. Zirconerde, welche, wie ich mich durch eine Gegenprobe versicherte, keine Salzsäure enthielt. Aus der übrigbleibenden Flüssigkeit wurden 0,661 Grm. Chlorsiber erhalten. Bei einem andern ganz auf gleiche Weise angestellten Versuche, erhielt ich 0,485 Grm. Zirconerde und 1,096 Grm. Chlorsilber. Diese Versuche, obgleich mit derselben Sorgsalt angestellt, stimmen nicht wohl mit einander überein; der eine giebt den Gauerstoffgehalt der Zirconerde zu 11,44 und der an-

dere zu 12,61. Ich fand dann, daß die Ursache diesser Abweichung darin liegt, daß diese Verbindung schwer auf einem bestimmten Punkte erhalten werden kann, weil die Zirconerde eine Verbindung mit noch weniger Salzsaure giebt, die im VVasser wicht vollkommen unauslöslich ist.

Hydrates weniger abweichende Resultate zu bekommen. Das Hydrat ward wohl getrocknet und alsdanmauf 48 Stunden in einer Temperatur zwischen + 50° und 60° gelassen, darauf gewogen und geglüht. Ich sand beim VVägen sogleich Schwierigkeiten, um ein genaues Resultat zu erhalten, weil es sehr hygroskopisch ist; und 100 Theile der Erde wurden vereinigt gesunden mit 15,4 bis 14,72 Thl. VVasser. Die Sauer-kossengen in diesem Wasser sind 13,69 und 13,09. Diese Zahl scheint mit der vorhergehenden verglichen ungesähr auf 13 übereinzustimmen; aber mit zu granser Abweichung, um daraus eine Mittelzahl ziehen zu können.

Ich versuchte alsdann schweselsaure Zirconerde, welche mit Schweselsaure übersättigt, abgedunstet und darauf über einer Spirituslampe erwärmt wurde, bis dass der Ueberschuss von Schweselsaure fortgetrieben war, worauf die Masse eine Viertelstunde lang in dieser Temperatur mit der Vorsicht erhalten wurde, dass das Salz nicht glühend wurde. Das auf diese Art erhaltene Salz, ist neutrale schweselsaure Zirconerde. Es scheint in kaltem VVasser unlöslich zu seyn, löst sich aber dennoch endlich vollkommen darin auf, gleichwie gebrannter Alaun, Von warmen VVasser wird es sehr schleunig gelöst. Dieses Sals

wurde mit dem Tiegel gewogen und darauf die gewogene Portion auf solgende zwei Arten analysirt: andes Salz wurde in Waster gelöst, mit kaustischem Ammoniak im Ueberschuß gefällt, die Erde aufs Filtrum gebracht, gewaschen, getrocknet, geglüht und gewogen. Die filtrirte Flüssigkeit wurde mit Salzläure sauer gemacht, mit salzsaurem Baryt gefüllt, der schwefelsaure Baryt abgesondert und nach dem Glülien gewogen. b) Das gewogene Salz wurde so lange in der Weissglühlitze geglüht als es noch etwas am Gewicht verlor. Am Schlusse des Glühens wurds mit einem Platinlöffel hineingebrachtes kohlen-Saures Ammoniak angewandt. Die Zirconerde wurde gewogen und der Verlust als Schwefelsaure angesehen. Beide Methoden gaben völlig übereinstimmende Relettate. In 6 Verlnchen, wovon einer auf nassemi und 5 auf trocknem Wege angestellt waren, erhielt ich noom Theiler Schwefellaure, vereinigt 75,84; 75,92; 75,80; 75,74; 75,97 und 75,85 Thl. Zirconerde. Die Mittelzahl ist 75,853 und da in diefer 19,96 Thl. Sauerstoff gefunden werden, so enthalt die Zirconerde 26,314 pr. C. Sauerstoff. Diess ist wieder das Doppelte von dem, was die Analyse des Hydrates und des salzsauren Salzes gab, aber wir werden weiterhin durch die Analyse des flussspathseuren Zirconkali finden, dass diese Zahl die wahre ist. Die Zirconerde besteht folglich aus:

> Zirconium . 73,686 . 100,000 Sauerstoff . 26,314 . 35,697

Es bleibt nun noch die Anzahl der Sauerstessatome in der Zirconerde zu bestimmen übrig. Diese ist weit weniger leicht zu finden, als bei den elektronegativen Oxyden, deren Sättigungskapacität gewöhnlich genau das ist, was ein Atom Sauerstoff wiegt im Yergleich mit dem Gewicht des elektronegativen Oxydes (der Saure). Um dieser bei der Zirconerde naher auf die Spur zu kommen, analysirte ich das flusspathsaure Zirconkali. Ich erhielt im Ansang einige. abweichende Resultate, worauf ich bemerkte, dass diese Erde zwei solcher Salze giebt, von welchen man! das eine bekommt, wenn flussspathsaure Zirconerde. in eine Auflölung von flussspathsaurem Kali getröpselt: wird, ohne letzteres vollständig auszufällen, und das andere, wenn man in umgekehrter Ordnung flusspathsaures Kali in eine Auflösung von flussspathsaurer Zirconerde tröpfelt, ohne diese vollständig auszu-Allen. Beide Salze find ein wenig löslich in Walter, so dass der Niederschlag, welcher sich zuerst gebildet hat, verschwindet, bis die Flüssigkeit sich völlig damit gelättigt hat, Im kochenden Waller lösen sie sich in größerer Menge auf, als im kalten, und krystalliw hren daraus beim Erkalten, aber noch besser beim Abdunsten. Die Krystalle sind klein, körnig und unregelmälsig; sie enthalten kein chemisch gebundenee Wasser und können geglüht werden, ohne dass fiesich zersetzen, wenn es in einem Gefälse geschieht, wo die Flussspathsaure, weder Wasser noch Kieselerde antrifft.

Sie wurden auf zwei Arten analysirt: a) das Salz wurde mit Schweselsaure zersetzt, und nach Verjagung der Flussspathsaure die Masse in Wasser gelöst, mit Ammoniak im Ueberschuss gesällt und die Erde abgeschieden und gewogen. Die ammoniakalische

Phisigkeit und das VVaschwasser wurden zur Trocknet werdampst und das Salz mit der gewöhnlichen Vorsicht geglüht, bis dass ein schweselsaures Kali ohne alten Ueberschuss von Säure übrig blieb. b) das Salz wurde mit Schweselsäure zersetzt und nach Verjagung der Flussspathsäure auch der Ueberschuss von Schweselsäure verdampst, worauf man das Salz glühte, bis dass nur ein Gemisch von schweselsaurem Kali und Zirconerde übrig blieb. Das Salz wurde durch Auskachen von der Erde getrennt, beide gewaschen und für sich gehörig geglüht. Beide Analysen gaben das nämliche Resultat, aber die letzte Methode war weit leichter mit völliger Genauigkeit zu bewerkstelligen.

A. 100 Theile des Salzes, welches mit überschüsigen Zusatz von flussspathsauren Kali gesällt. war, gaben 75,4 Thl. schweselsaures Kali = 40,76 Thl. Kali und 36,8 Thl. Zirconerde.

B. 100 Thl. des Salzes, welches mit Ueberschuss von slussspathsaurer Zirconerde gesällt war, gaben 59,4 Thl. schweselsaures Kali und 43,4 Thl. Zirconerde. 100 Theile des nämlichen Salzes, zugleich abgewogen, mit 600 Thl. Bleioxyd gemischt und erhitzt verloren 1,2 Gewichtstheile an fortgegangenen Wasser. Diese Salze besten also aus:

| 4. | | | . . | | | | |
|----------------|---------|--------------|------------|-------|------------|-------|--|
| Kali | 40,76 | Sauerstoff = | 6,91 | 32,50 | Sauerstoff | 5.5 | |
| Zirconerde : | 36,80 | • • | 9,68 | 43,82 | • • | i1,53 | |
| Plusspathsaure | 22,44*) | • • | 16,73 | 23,68 | ÷ • | 17,69 | |

⁴⁾ Hierin ist etwas Decrepitationswasser mit eingerechnet, welehes nicht besonders bestimmt wurde.

Obgleich diese beiden Analysen kleine Abweiselungen zeigen, welche bei der Zerlegung der slussspathsauren Doppelsalze schwerer zu vermeiden sind, als in anderen Fallen, so sind sie gleichwohl genau genug, um außer allem Zweisel zu setzen, das in dem ersten, der Sauerstoff der Zirconerde das 1½ fache und in dem letzteren das zweisache des Kalisist, gleichwie die Menge der Flussspathsaure in beiden so groß ist, dass, wenn man diese als eine Sauerstoffsaure betrachtet, ihr Sauerstoff gleich dem der Basen ist, wodurch dann bewiesen wird, dass der durch die Analyse der schwefelsauren Salze erhaltene Bauerstoffgehalt richtig ist.

Das hier erhaliene Multiplum mit 1½ ist ungewöhnlich. Bevor ich annehmen konnte, in diesem Fall nicht irre geführt zu seyn, beschloß ich, zu untersuchen, wie sich andere drei atomige Basen in diesem Fall verhalten; denn offenbar deutet dieses Multiplum auf 5 Atome Sauerstoff hin.

Flussspathsaures Eisenoxyd-Kali. Ich löste Eisenoxyd in Flussspathsaure auf und vermischte die Auslösung, ohne das Oxyd vollständig auszusällen, mit slussspathsaurem Kali. Der erhaltene Niederschlag wurde mit der Flüssigkeit gekocht, um sicher zu seyn, dass er sich völlig mit dem Eisensalze gesättigt habe, und nach dem Erkalten in einem krystallinischen Zustand erhalten. Er wurde mit Schweselsaure zersetzt, die Flussspathsaure abgeraucht, die saure Salzmasse in VVasser gelöst, und mit kaustischem Ammoniak gefällt. Des Eisenoxyd gewaschen und geglüht wog 34,7 p.C. Die Flüssigkeit und das VVaschwasser hinterließen 75,44 p.C. sehweselsaures Kali

Lenoxydes das Anderthalbfache des Kalis und die Zu-Lenoxydes das Anderthalbfache des Kalis und die Zu-Lemmenletzung des Salzes iste

| | ge | funden | | berechnet | | |
|-----------------|----|--------|---|-----------|--|--|
| Kan . | • | 40,8 | • | . 41,73 | | |
| Eisenoxyd | • | 34.7 | • | 34,61 | | |
| Flussspathsaure | | 24,5 | • | 23,66 | | |

Flusspathsaures Thonerde-Kali. Es wurde mit der nämlichen Vorsicht bereitet, dass die Flüssigkeit, aus welcher der Niederschlag gebildet war, einen Ueberschuss von flusspathsaurer Thonerde enthielt. Es wurde auf ganz gleiche Art analysirt und gab ein durchaus ähnliches Resultat, nämlich:

| • | 8 | refunden | • | berechnet | | |
|-----------------|----|----------|---|-----------|--|--|
| Kali. | • | 48.73 | • | 47,36 | | |
| Thonerde | •• | 26,85 | • | 25,80 | | |
| Flussspathläure | | 24,42 *) | • | 26,84 | | |

Diese Versuche zeigen solglich, dass das Multiplum mit 13 wirklich bei denjenigen Basen Statt sindet, welche 3 Atome Sauerstoff enthalten und ich
glaube, daraus schließen zu können, dass die Zirconerde ebenfalls 3 Atome Sauerstoff enthält und dass
der letztgenannte Umstand gerade die Ursache von

Dieses Salz war beim Trocknen bis zum Glühen erhitzt worden, wobei etwas Flussspathsäure mit dem Decrepitationswasser sortging. Das Resultat ist so deutlich, dass ich eine Wiederholung sür überslüssig ansehe, Aus dem, was ich in dem ersten Theil dieser Abhandlung angesührt habe, findet man, dass, wenn bei Bereitung dieser Salze slussspathsaures Kali im Ueberschuss ist, die Basen gleiche Sauer-Rossmengen enthalten.

dem Verbindungsverhältnis ist, nach welchem sich der Sauerstoss der Zirconerde zu dem des Kali verhält wie 3:2 d. h., dass die Verbindung von jedem einen Atomen enthält. Ein Atom Zirconium wiegt folglich 840,08 und ein Atom Zirconerde: 1140,08, und ihr Symbol ist Zr.

Obgleich aus den Versuchen, welche wir über die Zusammensetzung der Zircone und Hyazinthe haben, sich mit ziemlicher Sicherheit berechnen lässt, dass sich darin die Menge des Sauerstoffs der Zirconerde und der Kieselerde gleich sind, so glaubte ich doch, dieser Gegenstand verdiene eine Untersuchung, mit besondrer Rücksicht auf einen hohen Grad von Genauigkeit.

Ich wählte zu diesem Versuche Hyazinthe von Expailly, welche, ehe ich sie aussuchte, geglülit wurden, worauf ich blos die farblosen und fleckenfreien auswählte. Sie wurden in einem Chalcedonmörser gepülvert und das feinste abgeschlemmt. Ich versuclite zuerst das Pulver mit Flussspathsäure zu zerletzen, aber selbst nach Stägiger Digestion, hatte die Flussspathsaure nicht das Mindeste aufgelöst und die saure Flüssigkeit liess sich ohne Rückstand verdampfen. Hierdurch bekam man den Vortheil, diejenige Kieselerde ausziehen zu können, welche vom Mörler abgerieben war, und die sich mit Leichtigkeit in der Säure auflöste. Die hierzu angewandte Saure war nicht rauchend, aber so stark, dass sie scharf sauer roch. Ich erwähne dieses, da es wohl möglich seyn könnte, dass die höchst concentrirte Saure vermögend ware, das Zirconpulver anzugreis

fen. - Durch Kochen mit concentrirter Schweselsame wird das Zirconpulver zwar zersetzt, aber nur schwierig und unvollständig, so dass diese Methode nicht empfohlen werden kann. Die hauptsachlichste Schwierigkeit bei der Analyse des Zircons liegt in dem Umstande, dass er durch Glühen mit kohlensaurem Kali nicht vollständig zersetzt werden kann, und dass kaustisches Kali dagegen sehr viele Schwierigkeiten mit sich führt, welche die Genauigkeit des Resultates beeinträchtigen: es schmilzt, es entweicht Wasser mit Kochen und Ausblähen, die Masse spritzt, der Tiegel wird angegriffen, selbs wenn er von Silber ist, n. s. w. Ich versuchte eine andere Art, die meine Erwartung übertraf. Das geglühte und gewogene Zirconpulver wurde genau mit 5 mal seines Gewichtes fein geriebenen kohlensauren Natrons vermischt, und so in den Tiegel eingepackt, dass in der Mitte eine Vertiefung gelassen wurde. Die Masse wurde eine Viertelstunde lang gelinde geglüht, ohne dass sie ins Schmelzen kam. Sie wurde hierauf erkalten gelassen und in die Vertiefung ein Theil Natronhydrat eingelegt, und der Tiegel hierauf wie der langlam erliitzt, das Natronhydrat wurde allmählig in die porose Salzmasse eingesogen und liels sein Waster ohne alles Aufblähen und Spritzen entweichen. Die Masse wurde eine halbe Stunde lang weissglühend gehalten. Die geschmolzene Masse war nach dem Erkalten ungefärbt und der Platintiegel nicht angegriffen. Sie wurde mit Salzsaure behandelt, eingetrocknet, mit concentrirter Salzläure augefouchtet und so bedeckt zwei Stunden lang stellen gelassen, werauf die Salamalie in Waker aufgelöß und filtrirt

wurde, und von 1' Grm. geglühten Zirconpulver 0,398 Grm. Kielelerde hinterliefs. Aus der Flüssigkeit wurde durch Ammoniak 0,608 Grm. Zirconerde gefällt, die nach dem Glühen weiss war. Die Kieselerde wurde mit Flussspathläure übergossen, mit der sie fich sehr stark erhitzte, und hinterliese nach Digestion von einigen Stunden ein Pulver unaufgelöst, welches deutlich zu erkennendes unzersetztes Zirconpulver war. Es wog 0,068 Grm., die folglich von dem angewandten 1,00 Grm. abgezogen, für zersetzten Zircon 0,932 Grm. übrig lassen. Die Auflösung der Kieselerde in Flusspathsäure wurde mit Schweselsäure versetzt und bis zur Verjagung aller Flussspathsaure abgedampft; der Rückstand wurde hierauf in Wasser gelöst und mit kaustischem Ammoniak gefällt; er gab Zirconerde, welche geglüht 0,045 Grm. wog und welche davon herrührte, dass nach dem Eintrocknen der gelatinirten Masse, der Theil der Zirconerde, welcher seine Saure verloren hatte, nicht wieder von der Salzsäure aufgenommen wurde. Das Gewicht der Kieselerde war solglich 0,285 Grm. Die Zirconerde wurde in concentrirter Schweselsaure aufgelöst und hinterließ Kieselerde in gelatinösen Klumpen, welche nach dem Auswaschen und Glühen 0,027 Grm. wog. Die Auflösung der Zirconerde in Schwefelsaure wurde in kohlensaures Ammoniak getröpfelt, wovon die Erde ohne den geringsten Rückstand aufgelöst wurde. Kein Reagenz entdeckte übrigens in der Flüssigkeit, woraus die Zirconerde anfangs gefällt war, irgend eine andere fremde Materie. 0,932 Thl. zersetzten Zircons hatten gegeben 0,312 Grm. Kieseloder 0,006 Grm. Mehr als das analysiste Pulver wog. Der Versuch wurde deshalb noch einmal wiederholt. Das Zirconpulver wurde nun vollständig zersetzt, die procentischen Resultate blieben dieselben, so wie auch die Gewichtsvermehrung, welche folglich kein selcher Beobachtungssehler war, dem zuvor gekommen werden konnte. Diese Vermehrung des Gewichtes sindet ebenfalls bei allen Analysen von thonhaltigen Mineralien Statt, wenn sie mit seuersestem Alkali behandelt werden müssen, woraus ich schließe, dass dieser Umstand von einem geringen Gehalte des Alkalis herrührt, welches sich chemisch mit der Erde verbindet, so dass es nicht mehr ausgewaschen werden kann.

Nach den angeführten Versuchen besteht der Zircon aus:

| ge funden | | | | | | berechnet | | | |
|------------------|-----|-------|--------|-----|---------|-----------|--------|-------|--|
| Kieselerde . | , • | 33,48 | halten | Sau | erstoff | 17,40 | | 33,59 | |
| Zirconerde | • | 67,16 | • | • | • | 17,66 | _ | 66,41 | |
| 100,64 | | | | | • | | 100,00 | | |

die Formel für die Zusammensetzung des Zircons ist also: Zr Si oder Zr S.

*) Ich setze das Auswaschen mit kochend heißem Wasser so lange sort, bis dass eine Portion des Durchgelausenen, auf einem Platinspatel verdampst, keinem Flecken mehr hinterläst. Dem Umstande, dass das Waschwasser bisweilen an der Seite des Filtrums und nicht durch die Spitze desselben läust, welche dabei nicht ausgewaschen wird, wird dadurch vorgebeugt, dass man mittelst der Spritzstasche hier und da vom Grunde aus ausrührt. Ich sühre diess als einem Beweis an, dass nicht Mangel an Auswaschen die Gewichtsvermehrung bewirkte.

Einige Eigenschaften der Zirconerde. Im Verlauf dieser Versuche habe ich einige zuvor entweder gar nicht oder bloß unvollständig bekannte Eigenschaften bei der Zirconerde aufgefunden, welche, obgleich sie nicht im Zusammenhang mit den Flusespathsaure-Verbindungen stehen, ich doch erwähnen zu müssen glaube, in Verbindung mit dem, was ich schon Neues über diese Erde anführte.

Ich werde zuerst die Verschiedenheiten erwähnen, welche zwischen meinen und Chevreuls Angaben über diese Erde Statt finden. Bei meinen Versuchen zur Vergleichung der Eigenschaften der sogenannten Thorerde mit den der Zirconerde *) hatte ich gefunden, dass die letztere aus ihren Auflösungen in Säuren durch Kochen gefällt werden konnte, welches aber nicht in Chevreul's Versuchen Statt fand. Chevreul's Angabe ist in diesem Falle die richtigere und ich muse mich über meine eigene erklären. Ich hatte gefunden, dass die Zirconerde aus ihren Auflösungen vom schwefelsauren Kali gefällt wird und dadurch vom Eisen befreit werden kann, welches dieser sonst hartnäckig anhängt; auf diese VV eise hatte ich alle diejenige Zirconerde abgeschieden, welche zu meinen Versuchen angewandt war; mit dieser trifft wirklich alles ein, was ich an dieser Stelle über die Zirconerde angegeben habe, und sie verhält sich in vielen Fällen wie eine andere Erde, bis dass sie durch Kochen mit kaustischem Kali von der anhängenden Schwefel: sture befreit worden ist. Obgleich die Fortsetzung des eigentlichen Planes dieser Untersuchung mich ver-

^{*)} Ashandl. i Fysik, Kemi och Mineral. V. 86.

hinderte, die Natur dieses Niederschlages vollständig auseinander zu setzen, so werde ich gleichwohl anführen, was ich darüber erfahren habe.

Wird eine neutrale Auflölung von Zirconerde mit Krystallen von schwefelsaurem Kali vermengt, so wird der Zirconerdegehalt vollkommen ausgefällt, so-Bald die Flüssigkeit sich völlig mit schweselsaurem Kali gelättigt hat. Diese Fallung gründet sich auf die Neigung des schwefelsauren Kalis sauer zu werden, wobei das Gefällte eine basische Verbindung wird. Enthielt die Flüssigkeit, welcher das schwefelsaure Kali hinzugesetzt wurde, einen Ueberschuss von Säure, so bleibt eine diesem Ueberschuse entsprechende Menge Zirconerde in der Auflölung zurück. Beim Auswa-Schen, des Gefällten löst sich ein Theil davon auf und das Durchgehende wird wieder getrübt, wenn es wieder in die saure Flüssigkeit fällt, welche zuerst durchging. Der Niederschlag ist nach unbedeutendem Auswaschen in Säuren auflöslich; wenn man ihn aber völlig ausgewalchen oder gekocht hat, so wird er fast unlöslich und erfordert große Mengen von conventrirter Säure um aufgelöst zu werden. Wird er geglüht, so verliert er Wasser und Schwefelsaure, aberer wird unlöslich in kochender Schwefellaure und wird durch Glühen mit kanstischem Alkali nur sehr unvollkommen wieder löslich. Durch Schmelzen mit Saurem schwefelsaurem Kali im großen Ueberschuse wird er wieder löslich erhalten. Ist die Menge des fauren Salzes gerade hinreichend, die Erde in glühendem Fluss aufzulösen, so löst das Wasser aus der erstarrten Masse blos saures schwefelsaures Kali auf und hinterläßt die Erde in demselben Zustande, wo-

rin fie aus ihren sauren Auflösungen durek schwesels faures Kali gefällt wird und die Flüsbgkeit, enthält keine Zirconerde oder nur eine Spur von derselben. Dieles Salz, im feuchten Zustande, wird nicht vollkommen zersetzt, weder vom kaustischen Ammoniak, noch vom kohlensauren Kali. Es wird vom kohlent sauren Ammoniak gelöst, aber beim Kochen wiederum mit unveränderten Eigenschaften gefällt. Es wird auserdem bei allen Gelegenheiten gebildet, wo man zu einer kochenden Auflösung von Zirconerde, welche Schweselfäure enthält, ein Kalisalz, oder umgekehrt, zu kalihaltigen Lösungen Schweselsaure odez ein schwefellaures Salz hinzusetzt. Es ist löslicher in einer warmen sauren Flüssigkeit, als in einer kalten; erstere setzt deshalb beim Verdampsen noch eine Portion ab.

Einige unvollständige analytische Versuche mit diesem Körper, so wie er nach dem Kochen und Auswaschen erhalten wird, schienen gezeigt zu haben, dals er ein basisch schweselsaures Salz sey, in welchem die Schwefelläure 6 mal so viel Basia ausnimmt, als in dem neutralen Salze. Er enthält zugleich Kali, aber in so geringer Menge, dass ich destelbe als völlig unwesentlich betrachten würde, wenn man eine mit diesem analoge Verbindung von schwefelsaurem Natron hervorbringen könnte. Aber dieles fallt die Zirconerde weder kalt noch kochend; schwefelfaures Ammoniak erzeugt zuweilen etwas Aehnliches wie das Kalisalz, welches aber so auflöslich in Säuren und reinem Wasser ist, dass es oft nicht gelingt, ihn Die analytischen Versuche damit wurzu erhalten. den auf folgende Art angestellt: der gekochte und ausgewaschene Niederschlag wurde seucht mit Natronhydrat vermischt, damit zur Trockne verdampst und geschmolzen. Die Salzmasse wurde im Wasser gelöst und die Erde aufs Filtrum gebracht. Die alkalische Flüssigkeit wurde mit Salzsäure übersättigt und mit salzsaurem Baryt gefällt, um die Menge der Schwefelläure zu bestimmen. Der Ueberschuss von Baryterde wurde mit oxalfaurem Ammoniak gefällt, worauf das Salz eingedampft und geglüht wurde, bis alles salzsaure Ammoniak verjagt war. Hierauf ward es in Wasser gelöst, mit salzsaurem Platin gefällt und langsam zur Krystallisation verdunstet. Die Salzmasse wurde in Alcohol aufgelöst, welcher eine sehr geringe Spur von salzsaurem Kali-Platin zurückließ. In einem anderen Versuche wurde der noch feuchte Niederschlag in kochender concentrirter Schwefelstare gelöst, mit Wasser vermischt und die Erde mit kaustischem Ammoniak ausgefällt. Die siltrirte Flüssigkeit abgeraucht und geglüht, gab wiederum nur Spuren von schwefelsaurem Kali. Aber die eigentliche Natur dieser Verbindung und das, was hauptsächlich die Schwerlöelichkeit desselben bestimmt, haben diese Versuche nicht dargethan.

Schwefelsaure Ziroonerde wird in mehreren ungleichen Sättigungsgraden erhalten. Das neutrale Salz
krystallisirt, besonders wenn man der Auslösung freie
Schwefelsaure hinzusetzt, in welcher es schwerlössicher ist, als im VVasser, wodusch das Salz in dem
Maasse auschießt, als die Säure concentrirter wird.
Die Krystalle kann man mit Spiritus waschen, ohne
dass sie dadurch zersetzt werden. VVenn aber die
Lösung des Salzes in VVasser mit Alkohol vermischt

wird, so entsteht ein Niederschlag, welcher ein Gemenge ist von neutralem und basischem Salze; die Menge des letzteren vermehrt sich bei sortgesetztem VValchen mit Spiritue.

Wenn neutrale schweselsaure Zirconerde mit Zirconerdehydrat oder mit etwas kaustischem Alkali vermischt wird, so entsteht ein im Wasser lösliches basisches Salz, welches beim Verdunsten zu einer Gummi ähnlichen Masse eintrocknet, die am Ende weise und undurchsichtig wird. Wird sie erhitzt, so entweicht Wasser mit Aufblähen, gerade so wie beim Brennen von Alaun. Wenn eine Auslösung dieses Salzes in Wasser, mit mehr Wasser vermischt wird, so trübt sie sich nach einigen Augenblicken und setzt einen weisen Niederschlag ab, welcher gleichfalle ein basisches Salz ist, aber mit weniger Schweselsaure so dass die Verdünnung mit VVasser dieses Salz dem neutralen Zustande wieder näher bringt.

In einem Versuche eine concentrirte Auflösung dieses Salzes zu analysiren, welche folglich so wenig als möglich neutrales Salz enthielt, bekam ich durch Fällung mit Ammoniak 0,594 Grm. Zirconerde und aus der filtrirten Flüssigkeit mittelst salzsauren Baryts 1,196 Grm. schwefelsaures Baryt. Diese Gewichte entsprechen 100 Thl. Schwefelsaure und 145 Thl. Zirconerde, oder nahe doppelt so viel, wie in dem neutralen Salze, in welchem Fall der Sauerstoff der Säure das Anderthalbsache des Sauerstoffes der Erde wäre.

Das im Wasser unlösliche basisch schwefelsaure Salz wird sehr leicht erhalten, wenn man die Auflösung des neutralen mit Alkohol fällt, und den Niederschlag ansangs mit VVeingeist und hernach mit VVasser auswäscht. Es wurde auf die Art analysirt, dass des seuchte Salz in Salzsäure aufgelöst und zuerst mit kaustischem Ammoniak und sodann mit salzsaurem Baryt gefällt wurde; dieses gab gegen 0,5 Grm. Zirconerde, 0,636 Grm. schweselsauren Baryt, welches entspricht 100 Thl. Schweselsaure und 228,52 Thl. Zirconerde, in welchem Fall die Säure mit 3 mal so vieler Basis, als im neutralen Salze, gesättigt ist. Die Zusammensetzung der schweselsauren Salze ist also solgende:

neutrales Salz:

Schwefelslure 56,92 — 100,000 . . 3 At.

Zirconerde 43,08 — 75,853 · · 1 -

érstes basisches Salz:

Schweselsaure 39,73 - 100,000 . . 3 At.

Zirconerde 60,27 — 151,716 . . 2 -

zweites basisches Salz:

Schwefellaure 30,53 - 100,000 . . 1 At.

Zirconerde 69,47 — 227,58 · · I -

Salpetersaure Zirconerde ist ebenfalls ein im Wasser lösliches basisches Salz. Wenn salpetersaure Zirconerde eingetrocknet und hierauf in Wasser aufgelöst wird, kann man sehr viel Ammoniak hinzusetzen, ehe ein bleibender Niederschlag entsteht.

Dass es der nämliche Fall ist mit dem salzseuren Salze haben wir zuvor gesehen, eben so ist es aus der angesührten Analyse klar, dass dieses lösliche basische Salz besteht aus einem Atomen Chlorzirconium vereinigt mit einem Atomen Zirconerde. Das neutrale Salz, d. i. das auf nassem VV ege bereitete Chlor-

zirconium krystallisirt, aber die Krystalle verwittern bei + 50°, wobei sie die Hälfte ihres Wasers verlieren, weiss und undurchsichtig werden. Sie sind sehr schwerlöslich in concentrirter Salzsaure; darauf gründete Chevreul eine Methode eisenfreie Zirconerde darzustellen, welche darin besteht, dass man das salzsaure Salz mit Salzsaure wäscht, welche das Eisenoxyd fortnimmt. Aber dieses Waschen geht sehr langsam, und als analytische Methode kann sie nicht angewandt werden, weil die Saure viel Zirconerde fortnimmt Wenn eine Lölung von balisch salzsaurer Zirconerde in Waller gekocht wird, so fängt sie nach einer Weile an trübe zu werden, und nach einem Stundenlangen Kochen hat sie den grössten Theil der Ziroanerde in Form eines noch mehr basischen Salzes abgesetzt. Dieses ist gelatinös und durchscheinend, schwer auf dem Filtrum zu sammeln, dessen Poren es verstopft, und ist nach dem Trocknen glasartig. Ich habe es nicht analysirt.

VVenn eine Auflösung von Zirconerde in eine Auflösung von Bicarbonat, von Kali oder Natron eingetröpfelt wird, so wird die Zirconerde vollkommen und schnell aufgelöst. VVird bereits gefällte kohlensaure Zirconerde mit einer Auflösung des Bicarbonats vermischt, so löst sie sich sehr langsam auf. Zirconerdehydrat wird durchaus nicht gelöst. VVenn die Lösung gekocht wird, so dass sich das Bicarbonat in Carbonat verwandelt, so wird ein Theil der Zirconerde in Form von Hydrat gefällt. Das was noch in dem Carbonat aufgelöst zurückgeblieben ist, wird gefällt, wenn man die Flüssigkeit mit einer Auflösung von Salmiak vermi hit und hierauf koolst. Ein Theil

der Zirconerde ist folglich in der überschäsigen Kohlensture des Bicarbonats aufgelöst, und der andere im Carbonat. Was in der Kohlensture aufgelöst ist, kann durch Ammoniak gefällt werden, obgleich weniger vollständig als durchs Kochen.

Kohlenfaures Ammoniak loft das Zirconerdehydrat ausserst schwer und unvollkommen auf. Kohlensaure Zirconerde wird leichter gelöst und am leichtesten geschieht es, wenn eine Auslösung von Zirconerde nach und nach in kleinen Portionen, und unter beständigem Umrühren in eine Auslösung von kohlensurem Ammoniak getröpfelt wird. Ist ein unbedeutenderer Theil der Erde einmal niedergefallen, ohne fich durch Umrühren sogleich wieder aufzulösen, so können dann mehrere Stunden vergehen, bevor er fich wieder auflöst. Beim Kochen wird die Erde in Form von Hydrat gefällt. I VV ar sie im Bicarbonat vom Ammoniak aufgelöst, so wird das Niedergeschlagene weiss; im andern Falle fängt die Flüssigkeit damit an zu gelatiniren und die Erde in halbdurchsichtigen Klumpen abzusetzen. In beiden Fällen ist alles Kohlensauregas vertrieben und der Niederschlag bloß Hydrat. Bevor alles Ammoniak vertrieben ist, ist die Erde vollkommen ausgefällt, und die Flüssigkeit nimmt bei fortgesetztem Kochen nicht das Mindeste von derselben auf, so wie es der Fall mit Beryllerde und mit Yttererde ist. Man kann fich nicht mit Vortheil dieser Löslichkeit in kohlensaurem Ammoniak bedienen um Zirconerde von Eisenoxyd und anderen Erdarten zu reinigen.

Zirconerdehydrat, kalt gefällt mit kaustischem Alkali und gewaschen mit kaltem Wasser, wird leicht von verdünnten Säuren gelöst, ebenso kohlensaure Zirconerde; wenn aber das Hydrat gekocht oder mit kochendem Wasser gewaschen wird, so bedarf es des Kochens oder wenigstens einer länger sortgesetzten Digestion, mit concentrirten Sänren, um aufgelöst zu werden. Aus dem, was in den vorhergehenden Versuchen angesührt ist, sindet man, dass die Erde a mal den Sauerstoff des Wassers enthält, gleich wie es der Fall mit dem Eisenoxydhydrat ist. Es besteht aus:

Zirkonerde 87,11 — 100,000 · . 2 At. Wasser 12,89 — 14,793 · . 3 -

Das Zirconerdehydrat wird, wie es schon Humphry Davy bemerkt hat, mit einer Feuererscheinung zersetzt, welches, wenn das Hydrat rein und von hygroskopischer Feuchtigkeit frei ist, eher eintritt, als das umgebende Mittel die Glühhitze erreicht. Diese Feuererscheinung gehört gleichwohl nicht dem Fortgange des VVassers an. Als ich das Hydrat lange einer höheren, zu seinem Verglimmen unzureichenden Temperatur aussetzte; glückte es mir das VVasser zu vertreiben, so dass davon nicht völlig ein Procent vom Gewicht des Hydrates übrig blieb, und als es hernach einer stärkern Hitze ausgesetzt wurde, zeigte sich die Feuererscheinung eben so lebhaft als vor Vertreibung des VVassers.

Zirconerde von Eisenoxyd zu befreien ist eine schwere Aufgabe. Chevreul's Verfahren habe ich schon angeführt. Dubois und Silveira schreiben vor, das Hydrat mit Oxalsaure zu fällen, welche das Eisenoxyd mit Zurücklassung der Zirconerde aussch. Ich habe mich des oben angeführten Verfahrens bedient: die Erde aus ihrer neutralen Aussölung mit

schwefelsaurem Kali zu fällen, wobei das Eisen in der Auflösung zurückbleibt. Ein anderes Verfahren, dessen ich mich auch zu analytischen Versuchen bediente, ist: die gefällte eisenhaltige Erde in Weinsaure zu lösen, mit Ammoniak zu übersättigen, welches keines von beiden fällt, und das Eisen mit Hydrothion-Ammoniak zu fällen. Die Flüssigkeit wird in einem verschlossenen Gefäse an einen warmen Ort gestellt bis sie klar und rein gelb geworden; das Klare wird abgegossen und der Niederschlag auf ein Filtrum gebracht, wo er einige Mal mit Wasser gewaschen wird, das mit Hydrothion - Ammoniak vermischt ist, Wird das Auswaschen lange fortgesetzt, so fängt das Durchgehende an grün zu werden. Die filtrirte Flüssigkeit -wird zur Trockne verdunstet, die trockne Masse geglüht und Zirconerde bleibt zurück; die Kohle brennt ganz leicht fort. Das Schweseleisen wird durch Auflösen in Königswasser in Oxyd verwandelt, gefällt und gewogen. - Noch ein anderes Verfahren um eisenfreie Zirconerde zu erhalten, ist: das gekochte Hydrat eine Weile mit Salzsäure zu digeriren, und alsdann das Aufgelöste davon abzufiltriren. Der größte Theil der Zirconerde bleibt ungelöst und wird hernach durch länger fortgesetzte Digestion mit Säure aufgelöst. Der Beweis für die Befreiung der Zirconerde von Eisen ist, dass ihre Farbe durch Hydrothion Alkali nicht verändert wird.

Die beste Methode, der geglühten Zirconerde ihre Löslichkeit wiederzugeben, ist, wie ich gesunden habe: dieselbe zu seinem Pulver zu zerreiben und dann mit concentrirter Schweselsaure zu vermischen, welche zuvor mit gleichem Gewicht an Wasser verdünnt ist. Sie wird damit einige Stunden digerirt bei einer so starken Hitze, als sie, ohne beim Kochen umhergeworsen zu werden, erträgt, und nachdem das VVas-ser verdampst ist, wird die überschüßige Schweselsaure bei einer noch stärkern Hitze abgeraucht. VVenn die Masse nicht mehr raucht, wird sie erkaltet und dann im warmen VVasser ausgelöst.

Zusatz über die Thorerde. Ich will hier noch eines Gegenstandes erwähnen, der zwar nicht in unmittelbarer Beziehung mit der Geschichte der Flussspathsaure steht, welcher aber im Zusammenhang mit dem, was ich so eben angeführt habe, der Zweck meiner Untersuchungen gewesen ist.

Bei den analytischen Versuchen, welche ich in den Jahren 1814 und 1815 anstellte, mit einigen bei Finbo in der Nähe von Fahlun vorkommenden Verbindungen von Flussspathsäure mit Ceroxyd und Yttererde, hatte ich eine neue Erde zu finden geglaubt, welche den Namen Thorerde erhielt, und welche ich, obgleich die geringe Menge, die ich davon besals (kaum 0,5 Grm.) keine ausführliche Untersuchung zuliefs, in den Afhandl. i Fysik, Kemi och Mineralogie V. St. S. 76 beschrieben habe, wo ich sie mit der Zirconerde verglich, welcher sie am meisten zu gleichen schien. Ich habe noch immer geargwöhnt, dass diese Erde eine Verbindung von Zirconerde mit irgend einer feuerfesten Saure sey *), worauf sie jedoch nicht geprüft wurde und ich glaubte daher, dals dieser Gegenstand nun eine nähere Untersuchung verdiente. Ich hatte noch von dem ersten Versuche

⁷⁾ Jahresbericht der K. Akadem. 1822. p. 40.

einige Centigramme dieser Erde übrig, mit welcher ich von Neuem die Verbindungen der Zirconerde verglich; aber sie zeigten sich bestimmt verschieden. Um eine genaue Prüfung anstellen zu können, opferte icht eine Stufe aus meiner Mineraliensamnilung auf, welohe die einzige war, von welcher ich wußte, dass ich diese Erde darin finden würde; sie wurde mit Schwefelsaure bis zur Vertreibung der Flussspathsaure zersetzt, und da ich nicht glaubte Ceroxyd und Eisenoxyd besonders abscheiden zu müssen, so wurde die Auflösung neutralisirt und dann gekocht, wodurch eine bedeutende Menge einer der Thorerde ähnliche Materie niederfiel. Aber dieser Niederschlag enthielt offenbar Cerium. Er wurde deshalb in Salzsäure aufgelöst, was sehr schwierig geschah, das Ceroxyd wurde mit schwefelsanrem Kaliausgefällt, worauf die Flüssigkeit wieder neutralisirt und gekocht wurde. Nun fiel eine geringe Quantität einer weißen Erde nieder, welche, aufs Filtrum genommen und weiter behandelt, für phosphorsaures Eisenoxyd erkannt wurde. Als die übrige Flüssigkeit mit der Auflösung der Yttererde vermischt und gekocht wurde, so fiel eine neue Portion nieder, welche alle Eigenschaften von Thorerde hatte, aber phosphorsaure Yttererde war. Die geringe Menge, welche noch von der früheren Thorerde übrig war, gab vor dem Löthrohre ihren Gehalt an Phosphorsaure zu erkennen, wodurch es bald dargethan wurde, dass die Thorerde nichts anders war, als phosphorsaure Yttererde, was vielleicht meiner Aufmerksamkeit nicht entgangen seyn würde, wenn die Löthrohrprobe zur Entdeckung der Phosphorsaure bei Anstellung der früheren Versuche bekannt gewesen wäre. Da ich schon

bei Beschreibung der Thorerde die Ausmerksamkeit auf die Achnlichkeit richtete, welche sie in vieler Hinficht mit phosphorsaurem Eisenoxyd hat, so ist es wahrscheinlich, dass, wenn bei den Analysen, in welchen sie erhalten wurde, das Eisenoxyd nicht zuvor abgeschieden und die Phosphorsaure nicht bloss an die Yttererde gebunden worden wäre, sie sich eben so gut wie jetzt in Verbindung mit Eisenoxyd zu erkennen gegeben haben würde, ohne dass sie besonders gesucht zu werden brauchte, worauf ich damals nicht bedacht war. - Das Resultat dieser Untersuchung ist folglich . gewesen, dass das, was ich unter dem Namen Thorerde beschrieb, nichts anders ist, als basisch phosphorsaure Yttererde, aus welcher weder kaustisches noch kohlensaures Ammoniak die Phosphorsaure auszuziehen vermag, und welche folglich bei den Fällungen mit diesem Alkali Charaktere behält, welche sie von der reinen Yttererde unterscheiden, z. B. dass sie in Schwefelfaure in Ueberschuss ein krystallisirtes Salz giebt, dessen Krystalle durch reines Wasser zersetzt, und mit Beibehaltung ihrer Form milchweiss und undurchsichtig werden. Man sieht nun leicht ein, dals, während sich schwefelsaure Yttererde auflöst, die phosphorsaure zurückbleibt.

F. Flussspathsaure Wolframsäure und deren Verbindungen mit Salzbasen.

Die Flussspathsaure hat eine sehr schwache Verwandtschaft zur VVolframsaure. Vermischt man wasserhaltige VVolframsaure mit Flussspathsaure, so zerfällt sie zu einer gelben Milch, welche von vielem VVasser gelöst wird. Die geglühte Säure wird wenig. von Flusspathsture gelöst. Verdunstet man die Auflösung in einer gelinden VVarme, so erhält man eine syrupsähnliche gelbe Masse, welche hernach Risse bekommt, Säure verliert und grünlich wird. Mit VVasser übergossen wird sie davon milchig, eine saure Masse wird aufgelöst und das Meiste der Säure bleibt ungelöst. Sie enthält gleichwohl in diesem Zustand Flusspathsäure, welche sie hartnäckig behält und welche arst beim Glühen, in Berührung mit einer Atmosphäre von Ammoniak, völlig weggeht. Ich habe nicht sinden können, dass etwas VVolframsäure mit der Flusspathsäure verstüchtigt werde.

Wenn eine Lösung von flusspathsaurer Wolframsaure mit einer Salzbase gesättigt wird, so entstehen eigenthümliche Salze, deren Zusammensetzung aber nicht der der vorhergehenden gleicht. Diese Salze werden auch erhalten, wenn ein wolframsaures Salz mit Flusspathsaure vereinigt wird. Ich habe diese Salze mit den einzelnen Basen nicht besonders untersucht und mich nur bei der Untersuchung des Kalisalzes ausgehalten. Ich kann hinzusetzen, dass das Ammoniaksalz im Aeusseren dem Kalisalze gleicht, und dass das Natronsalz leichtlöslicher ist als das vorhergehende, und, wenigstens bei dem Versuche im Kleinen, minder regelmässig anschießet.

Das Kalisalz kann man sowoll vom wolframsauren Kali, das mit Flussspathsaure übersättigt wird, als auch von slussspathsaurer Wolframsaure bereiten, zu welcher man so viel Kali hinzusetzt, bis dass sich ein bleibender Niederschlag zeigt. Dieses Salz ist in kaltem Wasser schwer löslich, löst sich leichter in kochenden und schießt bei langsamen Verdampsen, in großen glänzenden Schuppen, gleich der Boraxsäure, an. Es hat einen bittern etwas metallischen Ggeschmack. An der Lust verändert es sich nicht, und wird auch nicht bei Wiederauslösung in kaltem oder kochendem Wasser zersetzt. Es enthält Krystallwasser, Bedeutend über den Siedepunkt des Wassers erhitzt, geht dieses Wasser fort, während das Salz zu einem seinen Staub zerfällt. Es folgt keine Flusspathsäure mit, wenn nicht die Temperatur sehr hoch ist. Das wassersies Salz kann in Glühhitze geschmolzen wern den, ohne sich zu zersetzen, wenn der Zutritt von Wasserdamps oder Kieselerde abgehalten wird. Das geschmolzene Salz ist gewöhnlich schwach grünlich und das Platina wird rund herum rothbraun, durch Flusspathsäure angegriffen.

Diese Salz wurde auf folgende Art analysirt: 100 Theile desselben über der Flamme einer Oellampe erhitzt, d. h. so, dass sie nicht zum Glühen kamen, verloren 4,8 Thl. an fortgegangenem Wasser, 100 ander Theile mit Bleioxyd vermischt und erhitzt, verloren genau eben soviel.

Schwefelläure zersetzt. Sobald die Flusspathsaure verdunstet war, wurde die Flüssigkeit mit VVasser verdünnt, das Gelöste von der VVolframsaure absiltrirt, welche, damit sie sich nicht auslöste, mit verdünnter Salzsaure gewaschen wurde. Sie wog nach starkem Glühen 60,14. Ich fand dabei, dass die Schwefelsaure der VVolframsaure äußerst hartnäckig anhängt undt dass, um sie anszutreiben, ein langdauerndes und starkes Glühen erfordert wird, wobei ich die VVolframskes Glühen erfordert wird, wobei ich die VVolframskes

saure nicht elier von derselben befreit ansah, als bis Re bei wiederholtem Glüllen in einer Atmosphäre von kohlensaurem Ammoniak nichts mehr an Gewicht verlor. Die durchgegangene saure Flüssigkeit wurde zur Trockne verdampft, die Schwefelsaure vertrieben und das Salz zuletzt in einer Atmosphäre von kohlensaurem Ammoniak geglüht. Es hinterlies 44,67 Thk schweselsauren Kalis, entsprechend 24,15 pr. C. Kali. Als das Salz in Waller aufgelöst wurde, zeigte sich eine außerst geringe Trübung von Wolframsaure, deren Gewicht zu bestimmen ich jedoch nicht für nöthig hielt. Bei Berechnung dieser Analyse fand ficht das Resultat so abweichend von alle dem, was ich in Rücksicht auf die vorhergehenden Verbindungen erwartete, dass ich glauben musste, die Wolframsaure habe möglicher Weise Kali enthalten. Die Analyse wurde deshalb dahin umgeändert, dass die Wolfram+ saure in Hydrothion - Ammoniak aufgelöst und mit Salzsaure gefällt, und die Flüssigkeit bis nahe zur Trockne verdunstet wurde. Das Schweselwolfzam wurde aufs Filtrum gebracht und gewaschen; hierauf zu Säure verbrannt, und endlich in einer Atmolphäre von kohlensaurem Ammoniak geglüht. Die Saure: wog 58,2 pr. O. Die filtrirte Flüssigkeit wurde zur Trockne verdampft, die Ammoniaksalze verjagt und eine Portion rückständigen Schwefelwolframs zu Säure werbrannt. Waller zog daraus eine äußerst geringe Spur von salzsaurem Kali, die nicht gewogen werden kennte. Die Wolframsaure wog 0,8 pr. C. oder zusammen 59 pr. C. Das erhaltene schwefelsaure Kali wog 45 pr. C. Diese Analysen bestätigen also gegenseitig ihre Richtigkeit.

Da ich bei diesem Versuch gefunden hatte, dase Wolframsaure so hartnäckig Schwefelsaure zurückhalt, so stellte ich mir vor, dass in den alteren Versu. chen zur Bestimmung des Sauerstoffgehalts der VVolframläure), dieser Umstand möglicherweise einen Irrthum in dem Resultat veranlasst habe, welches aus der Analyse des Schwefelwolframs und dessen Verbrennung zu Wolframsaure gezogen wurde. Ich bereitete deshalb eine reine Wolframsaure, welche in einer kleinen Glaskugel, ausgeblasen in der Mitte einer Barometerröhre von einigen Zoll Länge, abgewogen und geglüht wurde, um sie völlig von Feuchtigkeit zu befreien. Das Ganze wog nicht 4 Gramm und die Wolframsture wog 0,899 Grm. Durch diese Kugel wurde Wasserstoffgas geleitet, welches zuvor geschmolzenen salzsauren Kalk durchstrichen hatte. die Kugel wurde mit einer Argand'schen Weingeistlampe geglüht und so lange im Glühen erhalten, als dem Wallerstoffgas, nachdem es über die Wolframsture hinweggegangen war, noch etwas Wasser folgte. Hiezu waren 2 Stunden erforderlich, woranf der Versuch noch eine Viertelstunde hindurch sortgesetzt Der Apparat hatte 0,183 Grm. an Gewicht verloren und die Kugel enthielt nun eine dunkelgraue metallische Masse. Als Gegenprobe wurden 0,676 Grm. dieses Metallpulvers auf einem Platinblech verbrannt, wobei wieder 0,846 Gr. zuletzt in einer Atmosphäre von kohlensaurem Ammoniak geglühte Wolfram-Mure erhalten wurden.

⁹⁾ Ash, i Fysik, Kemi deli Mineralogie V. St. p. 4841.

Nach dem Reductionsversuch nehmen 100 Thi. YV olfram 25,56 Thi. Sauerstoff auf; nach dem Verbrennungsversuch 25,15; ich glaube, dass die Mittelzahl, welche 25,355 ist, der Wahrheit am Nächsten kommt. Die VV olframsaure besteht also aus:

Wolfram 79,768 - 100,000 Sauerstoff 20,232 - 25,355

und ein Atom Wolfram wiegt 1183,2. Diese Zahl ist wenig von der älteren verschieden, in welcher ich den Sauerstoffgehalt der Wolframsaure aus ihrer Sättigungscapacität zu 20,2 pr. C. berechnete. Die Verbrennung von Schwefelwolfram gab nur 19,9.

VVir wollen nun das Resultat der Analysen der flussspathsauren Salze wieder aufnehmen. Sie hatten gegeben:

VVenn man hier das Verhältniss des Sauerstoffes vergleicht, so sieht man, dass das Kali zugleich vereinigt ist mit der Menge von VVolsramsäure, mit der se ein neutrales Salz bildet, und mit derjenigen Menge Flusspathsäure und VVasser, womit es saures slussspathsaures Kali bildet. Ich kann nicht einsehen, wie sie andere mit einander verbunden seyn sollten, als dass ein Atom flusspathsaures VVolsram-Kali vereinigt sey mit einem Atome wolsramsauren Kalis und 4 Atomen Krystallwasser, nach folgender Formel:

$(\ddot{K}\ddot{F} + \ddot{W}^{2}\ddot{F}^{3}) + \ddot{K}\ddot{W}^{2} + 4Aq$

Der Berechnung nach besteht dieles Salz aus:

Kali 24,047
Wolframfäure 60,462
Flussspathsäure 10,908
Wasser 4.583

100,000

Ich habe versucht dieses Salz in Flusspathläure aufzulösen und es darans anschießen zu lassen, in der Meinung, das wolframsaure Kali werde sich darin zu flusspathsaurem VV olframkali verwandeln, aber das erhaltene Salz war durchaus unverändert.

G. Ffusspathsaure Molybdänsaure und ihre Verbindung mit Salzbafen.

Die Molybdänfäure wird viel leichter und in größerer Menge von Flusspathsaure aufgelöst als die
VVolsramsaure. Die Auflölung schmeckt sauer und
unangenehm metallisch. Beim Verdunsten trocknet
ßie zu einer syrupsdicken, gelblichen Masse ein, welche keine Art von Krystallisation zeigt, und welche
in der Warme sich ins Grüne oder Blaue zieht. Nach
dem Eintrocknen wird sie unvollkommen vom VVasser gelöst. Das Ungelöste ist gleichwohl eine Verbindaing von Flusspathsaure und Molybdänsaure. Diese
ist zu einem geringen Theile in VVasser löslich und
wird wiederum gefällt, wenn die Lösung während des
VVaschens in die durchgegangene saure Flüssigkeit fällt.

Auch die molybdanige Saure vereinigt sich mit

der Flusspathläure, die Auflösung ist farblos, wird aber durch Eintrocknen blau und lässt, wenn sie wieder in Wasser aufgelöst wird, ein blaues Pulver zurück, welches ebenfalls Flusspathsäure enthält.

Molybdanoxyd wird nicht von Flusspathlaure gelöst. Uebergielst man es mit dieser, so wird Molybdan augenblicklich zu Metall reduzirt und die Flüssigkeit enthält flusspathsaure Molybdansaure, verunreinigt mit molybdaniger Saure.

basen eigenthümliche Salze, welche denen der flussspathsauren VVolframsaure im Ansehen und in der
Zusammensetzung gleichen. Ich habe besonders das
Kalisalz untersucht. Um dies frei von molybdäniger
Säure zu erhalten, welche gern mit in die Verbindung
eingeht, aber die Verhältnisse verändert, bereitete ich
das Salz auf die Art, dass molybdänsaures Kali mit etwas Salpeter geschmolzen, in kochendem VVasser aufgelöst, mit Flusspathsaure übersättigt, und erkalten
gelassen wurde, wobei ein Salz in Schuppen anschoss,
das so vollkommen dem VVolframsalze glich, dass ich
es dem Ansehen nach nicht von jenem unterscheiden
konnte, wenn nicht dadurch, dass die Schuppen etwas kleiner aussielen.

Dieses Salz enthält etwas mehr Wasser wie das Wolframsalz und fällt nicht so zu Pulver wie jenes. Es wird durch Verlust des Wassers graugelb. Es kann nach der Austreibung des Wassers geschmolzen werden und zieht sich alsdann ins Gelbbraune. Es verliert sowohl für sich, als mit Bleioxyd, 6 pr. C. sei-

viele Gewichtes an fortgegangenem Wasser, and dieses 'Vasser geht zu großen Theilen schon bei einer Tenist peratur von + 50° bis:60° weg.

Dieses Salz ist viel schwerer zu analysiren als das vorhergehende, weil die Molybdänsaure sowohl auflöslich als stüchtig ist. Es wurde mit Schweselsaure zersetzt, und beim Verjagen der Flusspathsaure wurde die Masse in einer gewissen Periode schön blau und durchscheinend; endlich verschwand diese Farbe und die Masse wurde farblos.

Sie wurde in Waller gelöst, dem etwas Ammoniak zugesetzt war, die Aussoling mit elligsaurem Bleioxyd gefällt, filtrirt, und aus dem Durchgegangenen
der Ueberschuse von Bleioxyd mit kohlensaurem Ammoniak gefällt, worauf die Flüssigkeit abgeraucht und
nahe vor dem Eintrocknen mit Salzsäure vermischt,
und zur Trockne verdnastet wurde. Die Ammoniaksalze wurden verjagt und es blieb salzsaures Kali
übrig, das 31,63 p. C. Kali entsprach.

Die Bleiniederschläge wurden gesammelt, mit Hydrothion-Ammoniak digerirt, die Masse filtrirt und das Schweselblei gewaschen, worauf das Durchgegangene, welches Schweselmolybdän enthielt, zur Trockne verdunstet und die Salzmasse so lange gebrannt wurde, bis dass nur Molybdänsäure übrig blieb. Auf diese Art erhielt ich 45,8 pr. C. Molybdänsäure, welche vollkommen von kaustischem Ammoniak gelöst wurden.

Die Analyse wurde dahin umgeändert, dass ich mich des salzsauren Baryte statt des essigsauren Bleioxydes bediente. Der Gehalt von salzsaurem Kaliblieb durchaus derselbe; aber aus dem Barytniederschlag war Hydrothion-Ammoniak nicht vermögend alle Molybdänsaure auszuziehen. Die Zusammensezzung des Salzes ist:

| • | nach der Analyse ; nach Berechnung | | | | | | |
|--------------|------------------------------------|--------|---|--------|---------|-------------|--|
| | Kali | 31,63 | - | 31,63 | | | |
| • | Molybdanfaure | 45,80 | | 48,03 | • • • • | | |
| • • | Flussipathiaure | 16,57 | | 14,33 | | | |
| , , , | Waffer | 6,00 | • | 6,03 | | ·,. | |
| • | | 100,00 | • | 100,00 | | , . | |

Die Formel für die Zusammensetzung desselben ist folgende:

 $(KF + Mo^2F^3) + KMo^4 + 4Aq.$

(Fortsetzung folgt.)

•

· II,

Veber die Krystallform des einfach arseniksauren.

TOR .

LEOPOLD GMELIN.

Dass die ohemische Mischung einer Materie auf ihre Krystallsorm den wesentlichsten Einstuse hat, als ein längst von den meisten Natursorschern angenommenen Satz. Es bleibt ihnen aber die eben so anziehender als schwierige Aufgabe zu lösen übrig, diesen Einstuse im Einzelnen so genau zu erforschen, dass es möglich wird, aus der gegebenen Mischung einer Verbindung im Voraus bestimmen zu können, welche krystallinische Form dieselbe annehmen wird, und nmgekehrt aus der gegebenen Krystallsorm einer Verbindung wenigstens im Allgemeinen schließen zu können, von welcher ohemischen Natur dieselber seyn möge.

Unter den vielen Beiträgen, die zur Lösung dieser Aufgabe geliesert worden sind, verdienen die von
Mitscherlich eine vorzügliche Beachtung. Er
zeigte, wie Fuchs hierauf bereits bei mehreren schwefelsauren Salzen aufmerklam gemacht hatte, das ein
Bestandtheil einer Verbindung durch einen andern
vertreten werden könne, ohne das hierdurch eine
wesentliche Veränderung der Krystallsorm entspringt.
So zeigte er unter andern, dass die Phosphorizate

und Arleniksture in ihren Verbindungen mit Salabasen Salze von derselben Krystallform bilden, wofern sie mit diesen Basen und mit Krystallwasser nach demselben stöchiometrischen Verhältnisse vereinigt seyen, und dale inamentisch des ein fach deleniklaufe Nesseh dieselbe Krystallgestalt ;besitze, wie das einfach phosphorsaure Natron, so wie auch beide Salze auf gleiche Weise zusammengesetzt seyen, namligh aus 1 Atome Basis, 1 Atome Saure und 12 Atomen Krystallwasser. C. M. Marx (in seiner Abhandlung über das Verhilinia der Mischung zum Form, (1824) (luchte ficht von der Richtigkeit dieser Angabe zu überzeugen und fund swar, dale das einfacht phosphorfaure Natron, dib week. Mitscherlich angegebene Krystallgestalt besitze, miolit: aberi das einfach arfenikleure Natrous, denn. walmend die Formen des ersten dem zwei- und eingliedrigen Systeme angehören, so erscheine das arseniklanre Salz in Formen des zwein und zweigliedrigen: Systems. His in the control

der sprechenden Erfahrung zu erforschen, bereitete icht schen im vorigen Sommer das arseniksaure Natron. Entweder hatte einer von beiden genannten Natursorschern recht, oder beide in so weit, als etwa der VVassergehalt in dem Salze von Marx ein anderet war, ein Umstand, der vor allen Dingen ausgemacht werden musste, wenn Marx seine Erfahrung als eine VViderlegung der Mitscherlich schen Ansicht geltend machen wollte. Die Erfahrung zeigte, das siede Naturserscher nicht in der Bestimmung der Krystallform geirrt hatten. Ich erhielt nämlich im Sommer aus der ziemlich concentrirten Flüssigkeit

dieselben Krystalle, wie Marx, namlich plattgedracks to gerade vhombische Stülen : (mit VVinkeln der Seitenkanten: von inngefähr &Bitmd: 820, an den Bekon abgestumptig jedoch so, dass noch wiel von der Astache blish, und noch zum Theil mit elnigen andern Fla. chen versehen. Diese Krystalle waren selbst im den warmen Luft-der Sommertige luftbeständig. "Ihr Gewichteverlast betnug bei massigens Glüben das eine Mal 44,5 judas anders Mal jugelfrers Monate Tpatent 43,7 (alfo fine Mittel 44 Progent). Nelimen wir min das Atemprevicht des Natrons val 31,3 und das den Arfenihläure zu 57,6 an, fo ilkodas Atomgewickt, dans trocknieni, einfach arleniklauren Natrons 88;g; umd uch verhalt-floh 56: 44 == 88,g: 69,8: Diese 69,8 Wille for enthrechen beinahe & Atom Waller = 72; defint untersuchten Sales war etwas weises undurchschitig ges Salz in Gestalt eines Pulvers beigemengt; wesches vielleicht ein mehr wasserfreies Salz, durch zu starke Concentration der zu krystallistenden Flüssigkeit enter standen war. Das von Marx beschriebene Salz ente halt daher nicht 12, sondern nur 8 Atom Wasser, und dass hiermit eine verschiedene Krystallform ein wat, war ganz den Ansichten von Mitscherlich ent A to the transit of the sprechend.

Die übrige Flüssigkeit, and welcher die so eben beschriebenen Krystalle erhalten worden waren, blieb in einem verschlose in einem verschlose enen Gesäse und in einem wenig geheizten Zimmer sich selbst überlassen. Als ich dieselbe im Februar wieder untersuchte, fand ich darin viele große, sehr durchsichtige Krystalle. Diese zeigten deutlich die von Mitscherlich beschriebene Form und unter-

Verwittern selbst in kalter, seuchter Lust sehr aussalt lend von den früher erhaltenen. Die Krystalle erlitt ten bei mäseigem Glühen einen Verlust von 56,2 Procent, so wie auch Mitscherlich 65,81 Procent Krystallwaser in diesem Salze aussand.

· Hierane folgt i dals des arleniklaure Natron aug einer concentrirten Lölung in der Warme nur & Atom Waller beim Krystallistren mit sich nimmt, aus einer verdünnten Lösung in der Kälte 12 Atom, und dals hierans a verlahieden geformte Salze entlpringen, von denen das erstere lustbestendig ist; das andere werwittert; wabei: es fich wahrlicheinlichein das exflere Salz umwandelt. : Mit der Hebung dieles Zweifels gegen die Alfgemeinheit der Lehre vom Ilomorphismus find freilich nech nicht alle Bedenklichkein ten gehoben. Vorzüglich erinnere ich an das von mir dargestellte Cyan - Kobalt - Kalium, welclies mit dem tothen Dyan-Bifen-Kalium, wie sich auch Mit lahtekidli bai leinem Beluche in Heidelberg überzeugt hat, ganz gleich geformt ist, während das Cyan-Kobalt-Kalium dem Kobaltoxyd und das rother Cyan-Eifen-Kalium dem Eifenoxyd entspricht, da dockt das Kobaltoxyd nicht mit dem Eisenoxyd, sondern mitidem Eisenoxydul isemarph alt. IJedoch eine genamere Analyse des Cyano-Kobalt-Kaliums; die ichi miir noch vorbehalte, swird vielleicht auch diese Sa-c clearanfklären. apprentish that we should the first and the should be sh to the faction of the continuation last part and the fact of the state our delines in your distill in it is that each it is in turi breit i. et engagigilojed tinė medalit i et e

III.

Veber die Zusammensetzung der phosphorsauren und arseniksauren Bleierze;

t ö n

F. Wöhlen

Wenn man die Resultate von Klaproth's Analysen der Grün- und Braunbleierze berechnet, so findet man, dass diese Fossilien nicht neutrales phosphorsanres Bleioxyd seyn können, und also nicht die For-

mel Pb P geben, nach welcher man sie bisher zusam mengeletzt betrachtete. Ferner sieht man, dass Klaproth in allen diesen Fossilien Salzsaure fand. Ich wurde auf diele beiden Umstände aufmerklam, als ich das umten angeführte Bleifossil, von Leadhills in Schottland, untersuchte, und darin außer Phosphorsture, ebenfalls einen Gehalt an Salzsäure fand. Dieles beständige Vorkommen von Salzsäure in einem krystallisirten Minerale von so verschiedenen Fundorten, schien mir weniger auf eine zufällige Beimengung als auf eine constante chemische Verbindung zu deuten. Indels, wenn man auch bei Klaproth's Analysen die Salzläure als salzsaures Bleioxyd mit in Rechnung bringt, so erhält man dennoch keine bestimmte Formel, was aber daher rühren konnte, dass Klaproth's Resultate nicht richtig sind, indem er, in Folge seiner Methode, weder den Gehalt an Phosphoriune erstern berechnete er aus dem mit estigsaurem Bleioxyd erhaltenen Niederschlage, welcher bekanntlich, nach verschiedenen Umständen, von sehr verschiedener Zusammensetzung seyn kann, und das Bleioxyd bestimmte er durch Fällung mit Schweselsäure, wobei sehr viel schweselsaures Bleioxyd ausgelöst bleibt oder sich beim Auswaschen wieder ausflöst. Ich habe daher durch die solgenden, nach andern Methoden angestellten, Analysen versucht, die eigentliche Zusammensetzung dieser Mineralien auszumitteln.

1. Grünbleierz von Zschoppau.

Es ist dieses dasselbe Grünbleierz, welches Klaproth zuerst untersuchte *). Die Krystalle sitzen auf Schwerspath. — 1,0 Grm. reine, in Pulver verwandelte Krystalle, lösten sich in reiner Salpetersaure leicht und ohne Rückstand auf. Hat man nicht zu sehr verdünnte Säure genommen, und hat man die Aussösung durch Erwärmung befördert; so scheidet sich beim Erkalten, außer salpetersaurem Bleioxyde, Chlorblei in langen Nadeln ab. Die mit VVasser verdünnte, saure Aussösung wurde mit salpetersaurem Silber vermischt, wodurch Chlorsilber niedersiel, welches ausgewaschen, getrocknet und geschmolzen 0,104 Grm. wog, und 1,986 pr.Ct. Salzsaure im Minerale entspricht.

1,0 Grm. des Fossils wurde in Salpetersäure aufgelöst, die Anslösung mit Ammoniak gestilt, und

^{*)} Boitrago III. p. 146.

hierauf Hydrothionammoniak im Ueberschusse zugesetzt. Das entstandene Schweselblei wurde absiltrirt, getrocknet und durch concentrirte Salzsaure zersetzt. Das hierdurch erhaltene Chlorblei wog, nachdem es schwach geglüht war, 1,025 Grm., welche 82,287 pr. Ct. Bleioxyd im Fossile entsprachen.

Die von Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit wurde mit Salzsäure im Ueberschusse versetzt. Nachdem allee Schwefelwassersiofigas durch gelindes Erwärmen verjagt war, hatte sich ein schwach gelblicher Niedersschlag gebildet, der aus reinem Schwesel bestand und keinen Arsenik enthielt. — In dem Chlorblei zeigte sich eine geringe Spur von Eisen. — Der Verluss bei dieser Analyse zeigt die Menge der Phosphorsaure an, und es bestünde demnach aus:

100,00

Oder aus:

Man sieht aus dieser Ausstellung, dass die Menge des Bleies im phosphorsauren Salze 6 mal, und die in dem überschüßigen Bleioxyde 3 mal so groß ist, als die im Chlorblei, und dass das überschüßige Bleioxyd gerade hinreicht, um mit dem neutralen Salze (PbP) basisches phosphorsaures Bleioxyd (Pb³P²) zu bilden; man kann also dieser Ansicht gemäß dieses Grünbleierz zusammengesetzt betrachten aus:

100,00

2. Weisse Varietät, eben daher.

Dieses Bleierz, welches ich, so wie die andern zu dieser Untersuchung benutzten Arten, der Gefälligekeit des Hrn. Prof. VV eise verdanke, bildet ein großes Aggregat durcheinander gewachsener, sechsseitiger Saulen, ohne alle Gangart, und zeichnet sich durch eine fast vollkommen weise Farbe vor den andern Fossilien dieser Art aus. Vor dem Löthrohre krystallisirt es wie Grünbleierz, und giebt ausserdem einen Gehalt an Chlor und an Arseniksaure, und eine Spur von Kupfer zu erkennen.

3,591 Grm. des fein gepulverten und getrockneten Fossils, lösten sich rithig und ohne Rückstand in
reiner erwärmter Salpetersaure auf. Mit salpetersaurem Silber gefällt, wurden 0,371 Grm. geschmolze,
nes Chlorsilber erhalten, welche 2,548 pr. Ct. Chlor
im Fossile anzeigen. Da Chlor eine große Menge
Blei aufnimmt, so kam viel auf die genaue Bestimmung des ersteren an, und der Versuch wurde daher noch einmal mit 9,0 Grm. des Fossils widerholt.
Diese gaben 0,938 Grm. geschmolzenes Chlorsilber,
welche also 2,571 pr. Ct. Chlor im Minerale entsprachen.

Die genaue Scheidung der Phosphorsaure und Arleniklaure glaubte, ich anfangs auf die VVeise bewirken zu können, dass ich das sein gepulverte und gewogene Mineral in einem Strome von Schweselwas-

Menge Schweselsteinik ab, und die Masse schweselsteinige an schweselsteinige wahrscheinisch durcht ansangende Schmelzung der abgeschiedenen Phosphore stire und des so leicht schmelzbaren Minerales selbst, die Masse zusammengebacken und dadurch die vollestendige Zersetzung der Arseniksanze im Minerale verhindert worden war. Es wurde daher auf follogende Art versahren:

2,112 Grm. trocknes Pulver wurden in Saspetersaure aufgelöst, die Auslösung mit Ammoniak im Veberschuse versetzt, hierauf Hydrothionammoniak zugeletzt und damit digerirt. Das niedergesallene Schweselmetall wurde absiltrirt, und mit dem Filter mit rauchender Salpetersaure oxydirt. Das hierdurch erhaltene schweselsene seines Bleioxyd, wog, geglüht, 2,33 Orm. — 31,15 pr. Ct. Bleioxyd im Fossile*).

Die vom Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit, welche die Arleniksaure und Phosphorsaure enthielt, wurde mit Salzsaure sauer gemacht, wodurch Schwefelarsenik niedersiel. Dieser setzte sich aber, wegen seiner Auslöslichkeit in Hydrothionwasser, nicht eher vollständig ab, als bis alles in der Flüssigkeit enthaltene Schwefelwasserstoffgas durch gelindes Erwärmen verjagt worden war. Er wog, ausgewaschen und ge-

[&]quot;) Nach einem zweiten Versuche wurden, geoff swind, nach einem dritten, wo das Fossil. unmittelber Atseil. Schweseisture zersetzt wurde, 79,8 pr. C. erhalten. Das Mittel von diesen dreien ist 80,55.

Annal. d. Physik. B. 80. St. 2. J. 2822. M. C. 7. 2 44 - 1. M.

peterläure sufgelölt und die Seliwelelkure nist Beryt entleprach gefällt. Den geglülite seliwelelleure Beryt entleprach gizosen. Seliwelel, welche, you o, 14 abgezogen, 2,03172. Arsenik: geben, welcher o,01686 Sangrstoff. ensnimmt und also 2,299 pr. Ct. Arseniksänteim: Fessile entspricht. Den Verlust bei der Analysa zeigt die Mesiden Phosphorsäure en 7, und dieses Bleierz ware demnach zusammengeseizt aus:

Bleioxyd 80,55

Arfenikfäure 2,30

Phosphorfäure 14,13

98,97

Seles ans:

10,09 halt Blei 7,519

Balish anseniks Bleioxyd 80,37

99,47

Ich verlichte zwar, dadurch die Menge der Phosphorfaure direct zu beitimmen, dass ich die vom Schweselarsenik abstirrte Flüssigkeit mit salzsaurem Kalke und Ammoniak versti mischte. Der hierdurch entstandene Niederschlag schien Cat pie zu seyn, und zeigte, wie aus einer Analyse mit Schweselssaure hervorging, 13,1 pr. Ct. Phosphorf ure im Fossile an. Da aber dieses phosphorsaure Kalk im srisch gesystem, zustande, in Salmiakausösung, in ganz bemerklicher Menge anslüslich ist, so kann diese Bestimmung der Phosphora sture niche nicht richtig seyn; da aber, auf der andern Beite, ihre Mann, wann man sie aus dem Verlusse berechten ihre kenne, wann man sie aus dem Verlusse berechten ihre kenne, dass des Mittel aus diesen beiden Zahlen (13,3 und 15,16) die sichtige Menge derselben bestimmt, und diese pare dam 14,13 pp. Sie

Da Phosphorsans und Arseniksaure isomorph find, so war voraus zu sehen, dass ihre Vermischung keinen Einsluss auf das Mischungsverhältnis in diesem Mineralien haben werde, und man sieht, wie schön sich dies im gegenwärtigen Falle erweist, da ungeachtet der Gegenwart von 9 pr. Ct. arseniksaurem Salze, das Verhältniss des Bleis im Chlorblei zu dem in den beiden Salzen zusammengenommen ganz dasselbe ist, wie im vorhergehenden Minerale, das heist, die Menge des Bleis in den isomorphen Salzen ist 9 mal größer als die im Chlorblei, denn 7,519 × 9 = 67,671.

3. Arseniksaures Bleierz von Johann - Georgenstadt

Dies ist das bekannte schöne Bleisossi, welches fast immer in wachsgelben, mit Zuspitzungen versehenen Säulen, oder doppelt sechsseitigen Pyramiden vorkommt, und dessen qualitative Zusammensetzung zuerst von Valentin Rose, ganz richtig bestimmt, wurde *).

1,397 Grm. Pulver von reinen Krystallen wurde durch längere Zeit sortgesetzte Digestion mit concentrirter Schweselsäure zersetzt. Es entwickelten sich dabei viele salzsanre Dampse, welche, wie ich mich durch besondere Versuclie überzeugte, so wenig wie bei den vorhergehenden Mineralien, Flussäure enthielten. Das schweselsaure Bleioxyd wurde mit Alkohol ausgewaschen, getrocknet und geglüht; wog 1,43 Grm., die 1,052 Oxyd enthielten, also 75,750

Chemie, Phys. etc. L. 222.

pr. Ct. Bleioxyd im Fossile entsprachen. 'Es enthielt eine Spur von Eisenoxyd.

Die vom schweselsauren Blei abgelausene Flüssigkeit wurde mit vielem Wasser verdünnt, mit Ammoniak neutralisirt, hierauf mit Hydrothionammoniak versetzt, und dann mit Salzsäure gefällt. Es siel
hierdurch eine Menge Schweselarsenik nieder, welcher absiltrirt, sorgfältig getrocknet und gewogen
wurde. Er wurde hierauf in rauchender Salpetersäure ausgelöst, und die Schweselsaure mit Baryt gesällt. Die hieraus berechnete Menge Schwesels zeigte
21,19 pr. Ct. Arseniksäure im Fossile an.

Die vom Schwefelarsenik absiltrirte Flüssigkeit gab, mit Ammoniak und salzsaurem Kalk vermischt, einen geringen Niederschlag, aus dem sich vor dem Löthrohre mit Eisen leicht eine magnetische Kugel von Phosphoreisen reduciren ließ. Aus dem oben angegebenen Grunde bestimme ich indes die Menge der Phosphorsaure aus dem Veriuste bei dieser Analyse, wonach sie 1,41 beträgt *). — Dieses Mineral besteht demnach aus:

| Bleioxyd (mit | Spur | von | Eisen) | 75.59 |
|---------------|------|-----|------------------|--------|
| Salzfäure . | | • | , _• . | 1,89 |
| Arfenikfaure | • | • | • | 21,20 |
| Phosphorfaure | • | ė. | ė | 1,32 |
| · | • | | | 100,00 |

Nur wenn man größere Stückchen des Fossils auf der Kohle von dem Löthrohr reducirt, lässt sich eine kleine, zurückbleibende. Kugel von phosphorsaurem Blei bemerken.

Oder ans:

| Chlorblei | • | • | • | 9,60 | häiş | Blei | 7.15 |
|-------------------------------|---|---|---|-------------------|------|------|-------|
| Basisch arses Basisch phos | | | | 82.74 7.50 | | 7 | 63,05 |
| | | | | 99.84 | | | •. |

Man findet also auch hier, dass, obgleich Arseniksäure die vorwaltende Säure ist, das Verhältniss des Bleis in den Salzen zu dem in der Chlorverbindung dasselbe bleibt.

Bleifessil von Leadhills in Schottland,

Dieses Mineral ist in kleinen, orangenrothen, sechsseitigen Säulen krystallisirt, und ist ein häufiger Begleiter des Weisbleierzes von diesem Fundorte. Vor dem Löthrohre verhält es sich wie die vorhergehenden. Die Analyse, welche dadurch veranlasst war, dass man dieles Mineral für wolframsaures Blei ausgegeben hatte, wurde mit 0,917 Grm. auf dieselbe Art, wie die der vorhergehenden Mineralien angestellt, und gab

| Spur von | Eifen | und | Arse | nikſā | ure |
|-----------|-------|-----|------|-------|-------|
| Phosphori | lure | • | • . | •• | 15,50 |
| Salzfäure | • | • | • | • | 1,95 |
| Bleloxyd | • | . • | • | • | 82,46 |

98,91

Öder

Blei Chiorbiei Basisch phosphorsaures Bleioxyd \$8,16

Das heisst, auch hier ist dasselbe bestimmte Verhaltnise zwischen der Menge des Chlorbleie und der des phosphorsauren Bleioxyds, indem der Bleigehalt. Im letzteren 9 mal größer ist als im ersteren.

Ich habe mich endlich überzeugt, dass außer diesen und den andern Mineralien dieser Art, welche Klaproth u. Val. Rose untersuchten, und in welchen allen sie Chlor fanden, auch noch die von folgenden Fundorten diesen Bestandtheil enthalten; nämlich Grünbleierz von Freyburg im Breisgan, von Beresofsk in Sibirien, und von Clausthal auf dem Harz; Braunbleierz von Poullouen in der Bretagne und von Rheinbreitbach. Es ist sehr leicht vor dem Löthrohre die Salzsaure in diesen Mineralien zu entdecken. Die Reaction mit Kupfer zeigt sich fehr deutlich, aber man hat in diesem Falle gar nicht nöthig, auf diese Art zu verfahren, sondern es ist schon hinreichend, ein kleines Stück des Fossils in eine geschmolzene Perle von Phosphorsalz zu stecken und damit zu schmelzen. Die Salzsäure entweicht dann mit Aufbrausen und läst sich auf ein auffallende Art durch ihren Geruch erkennen.

Untersuchung ergeben hat, ist: dass alle die Mineralien, welche Hauy unter dem Namen Plomb phosphaté begreist, und welche die VVerner'schen Gattungen Grünbleierz und Braunbleierz bilden, chemische Verbindungen sind von 1 Atom Chlorblei und 3 Atomen basisch phosphorsaurem oder arseniksaurem Bleiwayde, und dass sich darin Phosphorsaure und Arseniksaure entweder ganz einander ersetzen oder in unbestimmten Verhältnissen mit einander vermischen können, ohne dass dadurch weder die Krystallsorm nach das relative Verhältniss des Bleis in dem basi-

Schen Salze zu dem ien Chlerblei verändert wielle Die Formel für diese Mineralien ist daher

Pholia + 3 Pho A, worin A (acidum) fowold Phoephoriaure als Arleniklaure, oder beide vermischt, bedeutet.

Die Natur dieler Verbindungen ist von nicht get wöhnlicher Art, indem wir hier eine Chlorverbius dung, allo einen lauerkofffreien Körper, mit einem oxydirten Körper verbunden sehen, der zu der Klasse der eigentlichen Salze gehört. Wir kennen noch zu wenige Verbindungen dieser Art, als dass ich es wagte, etwas über die Art, wie man dieselben nach den elektrochemischen Ansichten zusammengesetzt betracliten könnte, zu äußern. Indess erlaube ich mir. auf analoge Verbindungen hinzuweisen, welche ich früher einmal beschrieben habe *), und welche aus Salpetersaurem Silberoxyd und Cyanmetallen, also den Chlorverbindungen analogen Körpern, zusammenge-Setzt sind. Auch scheint das von Klaproth untersuchte sogenannte Hornblei von Matlock hierher su geliören, welches aus gleichen Atomen Chlorblei und kohlensaurem Bleioxyd zusammengesetzt ist.

VVas die Nomenclatur dieser Mineralien betrifft, so ist es klar, dass die Benennungen: phosphorsautes und arseniksaures Blei, eben so unrichtig sind, als die Benennung salpetersaures Silber für die genannten Cyanverbindungen. Reines, basisches phosphorsaures oder arseniksaures Bleioxyd, welches den einen Bestandtheil dieser Fossilien ausmacht, ist bie

^{*)} Poggendorff's Annales B. L 231.

jetzt nech nicht in dem Mineralreiche vorgekommen, und noch viel weniger die neutrale Verbindung. Grün- und Braunbleierz kann man sie auch nicht nennen, weil es gelbe und rothe Verbindungen dieser Art gibt. Es scheint mir daher für diese Mineralien ein neuer Name nothwendig zu seyn, dessen Bildung ich dem Gründer des electrochemischen Systems in der Mineralogie, welcher der Schöpfer schon so vieler glücklich gewählter Namen ist, überlassen woochte.

grante to the service of the service

the fightening product is the first or one name

IV.

Ueber die in den Meteorsteinen vorkommenden, krystallisirten Mineralien;

YOU

Gustav Ross.

Die erdigen Meteormassen lassen sich nach ihrer Struktur in a Abtheilungen bringen. Die einen be-Rehen aus einer dichten meistens grauen Hauptmasse, bei welcher man außer dem zuweilen fein eingesprengten, gediegenen Eisen mit blossen Augen keine weitern Gemengtheile erkennen kann, die andern find deutlich aus verschiedenen Substanzen zusammenge. setzt, die untereinander scharf getrennt und körnig miteinander verbunden find, wie die Gemengtheile aus denen der Granit, Sienit und Dolerit bestehen. Zu den erstern gehören unter andern die Meteorsteine von Ensisheim, Mauerkirchen, Lissa, Barbotan, Aigle, Doroninsk, zu den letztern die Meteorsteine von Stannern und Juvenas. Ich habe versucht, die Mineralien, aus welchen die letztern bestehen, zu bestimmen, indem es mir für die Kenntniss der Meteorsteine wichtig schien, nicht blos ihre sernern Bestandtheile kennen zu lernen, wie sie uns die bisher angestellten Analysen gegeben haben, sondern auch ihre ncheren; ebenso wie wir bei einer zusammengesetzten Gabirgeert, wie beim Granite, nicht bloß willen welllen, dass er aus Kieselerde, Thonerde, Kali, Talkerde, Eisenoxydul etc. besteht, sondern dass er ein körniges Gemenge von Quarz, Feldspath und Glimmer sey. Ich habe mich bei den so zusammengesetzten Meteorsteinen besonders mit dem Meteorstein von Juvenas beschäftigt, weil bei ihm von allen die ich kenne, die Gemengtheile am kenntlichsten waren, und in der K. Mineralien-Sammlung zu Berlin sich von ihm zwei sehr gute Stücke besinden, von denen das eine ein Geschenk des Herrn Alexander v. Humboldt ist, das andre Herr Pros. VV eiss für die Sammlung zu kausen Gelegenheit hatte.

Der Meteorstein von Juvenas ist ein körniges ziemlich bröckliches Gemenge, das liauptsächlich aus 2 Gemengtheilen; einem braunen und einem weit sen, besteht, welche ziemlich in gleicher Menge in ilm enthalten find. An manchen Stellen finden fich zwischen diesen auch noch stroligelbe Blättchen, die aber an andern Stellen ganz felilen, und lier und da findet fich auch ein metallisches Fossil in kleinen Krystallen oder Körnern eingesprengt. Er hat zuweilen Höhlungen und Löcher, und an den Wänden dieser fand ich besonders von der braunen Substanz Krystalle, deren Form ich genau bestimmen konnte. Es ergab sich hieraus, dass dieser braune Gemengtheil Augit sey, und ich habe hier Krystalle gefunden, deren Flächen hinlänglich glatt und glänzend waren, um ihre Neigung gegeneinander mit dem Reslexionsgoniometer zu messen, wenn gleich die Bilder, die die Flächen gaben, nicht to Icharle Umrille hatten, dass sie eine große Genauigkeit der Messnng verstatteten. Die Form dieser Kry-Rolle is die, welche der Augit immer hat, wenn er in

fen vorkommt, und welche ich Fig. 1 abgebildet habe. Es ist ein schwach geschobenes Prisma M mit den Abstumpfungsstächen r und l der scharfen und der stumpfen Seitenkanten, das an den Enden mit einer Zurschärfung mit schieslausender Endkante begränzt ist, deren Zuschärfungskante gegen die Abstumpfungsstäche der scharfen Seitenkante geneigt ist. Es fanden sich auch öfter noch die Flächen o, als Abstumpfungsstächen der Kanten zwischen s und M, die sich sonst bei dem Augit des Basats nur selten und gewöhnlich nur sehr klein sinden, die aber hier noch viel größen vorkamen, als ich sie gezeichnet habe. Der Winkel der sich am besten messen ließ, war der von M gegen l; ich sand ihn von 136° 3' bis 136° 5'.

Die Farbe dieses Augits ist dunkel grünlichbraum, der Glanz auf den Krystallflächen ziemlich bedeutend Vor dem Löthrohre schmilzt er an den Kanten zu einem schwarzen Glase, wenn man ihn in der Zange mit Platinspitzen hält, und wird dann vom Magnete angezogen, was er vorher nicht wird. In Borax lößer sich langsam aber vollständig auf, und zeigt die Roactionen des Eisens; in der außern Flamme geschieht das Auflösen mit Brausen. Das Glas ist, so lange es noch heiß ist, in der innern Flamme geschmolzen. grün, in der äußern roth, beide Farben verschwinden fast gänzlich nach dem Erkalten. In Phosphorfalz wird dieser Augit nur in sehr geringem Grade aufgelöst, er bleibt meistens unaufgelöst in der Kugek Mit wenig Soda schmilzt er zu einer schwarzen Kugel; mit mehr Soda geht die Masse in die Kohle, und man erhält durch VV egschlämmen der mit Soda getrünkten Kohle auf die bekannte VV eile regulinisches Eisen.

Schwieriger als die Bestimmung des Angits wardie des weilsen Gemengtheils in dem Meteorstein von Juvenas. Obgleich er fich an manchen Stellen in noch weit größern Parthien findet als der Augit, und man in ihnen einen sehr deutlichen blättrigen Bruch wahrnimmt, so waren doch die Krystalle, die sich an den Seiten der Höhlungen finden, so klein, dass ich fis. nicht habe messen können. Haüy " hielt diesen weisen Gemengtheil für Feldspath, und Laugier " glaubt eine Bestätigung dieser Meinung in der Analyse, die er mit dem Meteorstein von Juvenas ange-Rellt hat, gefunden zu haben, bei welcher er außer Kieselerde und andern 10,4 pr. C. Thonerde und 0,2 Kali erhielt. Wäre aber dieser Gemengtheil wirklich Feldspath, so müste, da er ungefähr die Hälfte und an manchen Stellen offenbar die größere Hälfte der Masse des Steins ausmacht, die Analyse nicht 0,2, sondern an 8 pr. C. Kali gegeben haben, denn der Feldspath enthält davon 16,31. Auch überzeugte ich mich bald, dass die Form nicht die des Feldspathes sey, indem ich bei den derben Partien sehr häufig zwillingsartig verwachsene Stücke fand, und bei diesen bildeten die Blätterdurcligänge einspringende Winkel, die ich aber nicht messen konnte, da ich keine Stücke fand, die hiezu glänzend genug gewesen wären. Es war mir hiernach aber sehr wahrscheinlich, dass dieser weiße Gemengtheil entweder Albit, Labrador oder

^{*)} Traité de mineralogie, ed. II. t. Ill. p. 537.

^{- **)} Gibests Annalen 1922. St. 6. 5. 204.

Anorthit sey, womit mir auch die Auserst kleinen Krystalle, die an den Seiten der Höhlungen sassen, ganz übereinzukommen schienen, und von welchen einer die in Fig. 2 abgebildete Form zu haben schien, welches ein Zwillingskrystall ist, wie er beim Albit und Anorthit vorkommt und beim Labrador vorkommen kann *). I und I' sind die vordern Seitenslächen der beiden Krystalle des Zwillings, M die Abstumpfungsstächen der scharfen Seitenkanten, parallel welchen beide Krystalle zusammengewachsen sind, Pu. schie schiefangesetzten Endslächen der vordern und hintern Seite. Die Flächen P und P, und x und x' matchen gegeneinander einspringende VVinkel, das charakteristische Kennzeichen der von dem Feldspath verteiniedenen, aber verwandten Mineralien.

Anorthit konnte dieser weise Gemengtheil nicht seyn, da Laugier gefunden hat, dass Säuren den Menteerstein nur mit Schwierigkeit angreisen, der Anorthit sich dagegen mit ziemlicher Leichtigkeit in Säunten auslöst. Ist er Albit, so müste er Natron enthaleten; und wenn man wieder annimmt, dass er die: Halste von der Masse des Steins ausmacht, ungefähre: 6 pr. C., da der Albit 11,45 pr. C. Natron enthältes Diese giebt aber Laugier in seiner Analyse nicht and Da indese Laugier bei dieser Analyse einen Verlußt von 7,8 pr. C. erlitten hat "), so glaubte ich weniget stene nachsehen zu müssen, ob nicht in dem Steiner

C715

^{-*)} Vergl. meine Abhandlung über Feldspath, Albit, Labrador:
und Anorthit in Gilberts Annal. 1823. St. 2. S. 173. (Band:
LXXIII.)

^{••)} Gilberts Annal. 1822. St. 6. S. 208.

Mation vorhanden sey. Ich unternalim daher eine Analyse des Méteorsteins von Juvense, bei welcher ich mein vorzüglichstes Augenmerk auf das in ihm enthaltene Alkali richtete, und deshalb hiezu die Mediode wahlte, die Berzelius für die Analyse alkalihaltiger. Mineralien vergeschlagen hat. Ich löste 3,13 Grammen von der Masse des Meteorsteins, ohne die weißen Körner besonders ausznsuchen, in rauchender Flussläure auf, setzte dann Schwefelsaure hinzu. ewarmte die Masse erst etwas, und rauchte sie dann villig bis zur Trockenheit ab, wodurch alles flusekie-· feliures Gasund alte überschüsig zugesetzte Schwefeliante verjagt wurde. Die trockne Masse wurdermit Wolfer digerirt, und dann filtrirt, wobei die Kalkerde als Gyps größtentheils zurückblieb. Die übrige Milkerde, welche fich aufgelost hatte, wie die Thonerde und das Eisenoxyd, wurde mit kohlens. Ammomitty wozu ich etwas oxalfaures Ammonik setzte, pracipitirt. Die durchgekausene Flüssigkeit liess ich in einem kleinen Glase krystallissren, ich konnte aber unter den Krystallen nur Krystalle von Bittersalz erkenmen. Um die Talkerde von dem Alkali, das sie enthalten konnten, zu trennen, bediente ich mich der Metliode, die mein Bruder bei der Analyse des Glimrisere, angewandt hat *). Ich präcipitirte die Schwefellure durch essiglauren Baryt, rauchte die essiglaure Talkerde bis zur Trockenheit ab; und glühte diele, um sie in kohlensaure Talkerde zu verwandeln, die mur sehr wenig auflöslich ist, und woraus also das Alkeli mit Wasser ausgezogen werden kann. Die so er-

⁹ Gilberts Annalen 1800 B. 71. S. 13

dampst, die eiose Grm. wog, mid 1,02 pr. Comes macht. Sie zwilde nicht an der Luft, und gab weder mit Platinsolation noch mit Weinsteinsane einem Niederschlag; war alle koldensaures Natron Diese 1,02 pr. C. koldensaures Natron ehtsprechen über 0,60 pr. C. reinem Natron, welcher Gehalt offenbar viel zu klein ist, wonn man annimmt, dass der weise Gen mengtheil im Meteorstein von Juvenas Albit sey, der über eher mit der Amahme sich vereinigen läset, dass der nach klaprothe Analyse 5,5-bis 4 pr. C. Natrom enthiest.

Es wurde mir also durch diese Untersuchung seligi wahrscheinlich, dass der weise Gemengtheil im Mesteorstein von Juvenas, wenn er kein neues Minerali ist, wie ich in der That-mehrere Mineralien kennen die in ihrer Form große Aehnlichkeit mit dem Albit Labrador und Anorthit haben, in ihren Winkelal , aber abweichen, Labrador seyn könne, 'womit seid ne Form, und sein Verhalten vor dem Löthrohre simmen. Er ist mämlich ohne Zusatz vor dem Löthe rohre fast ganz unschmelzbar, oder nur sehr schweran den Kanten schmelzbar, wird in Borax seller biigsam zu einem klaren Glase; und in Phosphorsatz nur? in Glir geringer Menge aufgelöst. Das angewandte: Stückohen sieht man stets im Plrosphorsalze liegen, mindet fich aber an den Kanten ab, und wird op fieahnlich. Mit wenig Soda schmilst er zu einem wei-Isen trüben Glase.

Die gelben Blättchen, die ich in dem Meteorstein von Juvenas sand, konnte ich ihrer Form mich nicht-

,

Zange mit Platinspitzen gehalten, an den Kanten zu einem schwarzen Gläse, und werden dann vom Max gnete angezogen. In Phosphorsalz lösen sie sich schwerzen mit Hinterlassung von Kieselerde. Das Glas wird schwach mit der Farbe des Eisens gefärbt.

Außer diesen 3 Gemengtheilen findet fich hier und der noch in dem Meteorstein von Juvenas ein metallisches Fossil eingesprengt. Die Farbe desselben sieht in der Mitte zwischen stahlgrau und kupferroth; es findet figh meistentheils nur in kleinen Körnern, zuweilen in kleinen Krystallen. Ich liabe 2 Krystalle gefunden. an dem einen waren hauptsächlich nur 2 Flächen zu Chen, die aber recht glatt und glänzend waren, und sich fehr gut mellen ließen; das andre war ein vollständiger sehr ausgebildeter Krystall, dessen Flächen nicht so gut zu messen waren. Dieser letztere hatte. die in Fig. 4 abgebildete Form. Er bildete eine sechsseitige Pyramide P, bei welcher die Endspitze durch die Fläche o, die Endkanten durch die Flächen v, die Seitenkanten durch die Flächen r und die Seitenecken durch die Flächen & gerad abgestumpst waren. Auserdem fanden sich noch die Flächen einer niedrigern. Pyramide e ale Abstumpfungeslächen der Kanten zwischen P und o. Ich fand bei diesem Krystall die Neigung der Pyramidenflächen in den Endkanten ungefahr-127% 25'; die Neigung einer Pyramidensläche gegen die Endsläche ungefähr 116° 57', und die Neigung. von P. gegen a 160° 54'. Bei dem andern Krystall fand ich die Neigung der beiden Flächen gegeneinander, die man hanptlächlicht erkennen konnte, 126° 49', als Mittel aus 5 Messungen, you denen die abweichendEs war dieser VVinkel also offenbar der, den 2 Pyramidenslächen in der Endkante untereinander bilden, und ich habe ihn bei der Berechnung der übrigen zum Grunde gelegt, da ich diese Messung bei den bessern Bildern, die die Flächen reslectirten, für genauer halte; als die, welche ich bei dem vollständigen Krystall angestellt habe. Es ergiebt sich hieraus für die Queraxen a und die Hauptaxe c (s. Fig. 5) das Verhältnise von $\sqrt{0.3303}$: 1, und berechnet man hiernach die hauptsächlichsten vorkommenden VVinkel mit der Annahme, dass die Höhe der stumpsern Pyramide seigleicher Basis mit der schäftern Pyramide seigleicher Basis mit der schäftern Pyramide seigleicher Höhe dieser ist, wie sich dies aus den angestährten Messungen ergiebt, so sind sie folgende:

$$P$$
 gegen P
 = 126° 49°

 (in der Endkante)
 = 116 27

 P gegen O
 = 161 19

 P
 = 153 24 $\frac{1}{2}$
 v
 - 0

 v
 = 119 53

 v
 - 120

 v
 - 150

 v
 - 0

 v
 - 0

 v
 - 0

 v
 - 150

 v
 - 0

 v
 - 0

Die Formeln für die Flächen sind nach der Bezeichnungsweise des Hrn. Prof. Weiss folgende:

$$P = \begin{bmatrix} a : a : \infty a \\ 2a : 2a : \infty a \end{bmatrix}$$

$$\Rightarrow = \begin{bmatrix} 2a : 2a : 2a : \infty a \\ 2a : 2a : 2a \end{bmatrix}$$

Annal, d. Physik. B. 80. St. 2. J. 1825. St. 6.

| | • | january 0 | - |
|-----|---|-------------|----|
| 0 | | ∞a:∞a:∞a | ĺ. |
| | ! | ••• C | • |
| . 7 | | a : a : ∞ a | Ì |
| | | ∞c | • |
| t | = | 2a : a : 2a | ĺ |
| | | | _ |

Diese Form, wie auch die Farbe, machen es wahrscheinlich, dass dieses metallische Fossil Magnetkies sey. Der Magnetkies kommt zwar gewöhnlich nur derb vor, doch zuweilen auch, wie zu Kongsberg und einigen andern Orten, in Krystallen, welches reguläre sechsseitige Säulen mit geradangesetzten Endslächen und abgestumpsten Endkanten sind. Die Abstumpfungsslächen dieser Endkanten liabe ich indels nicht fo glatt gefunden, dass ich ihre Neigung mit dem Reflexionsgoniometer liätte messen können. Bournon, der diese Krystalle (B. Cat. Fig. 174) zuerst beschrieben hat *), giebt die Neigung der Abstumpsungsflächen gegen die Endsläche zu 1020 13' an. Ausser diesen Krystallen führt er noch andre an, an denen die Abstumpfungsflächen größer geworden sind, und sechsseitige Pyramiden mit gerad abgestumpster Endspitze bilden (B. Cat. Fig. 176), dann sechsseitige Saulen mit abgestumpsten Seitenkanten (B. Cat. Fig. 172), sechsseitige Säulen mit abgestumpften Ecken (B. Cat. Fig. 173) und sechsseitige Säulen mit abgestumpsten Ecken und abgestumpsten Seitenkanten (B. Cat. Fig. 175). Die Neigung der Abstumpfungsslächen der Ecken gegen die Endfläche ist nach Bournon 135%.

^{*)} Catalogue de la collection minéralogique particulière du ref par M. le comte de Bournon p. \$17.

Die Abstumpfungsflächen der Endkanten in Fig. 174 könnte man anselien als eine seclisseitige Pyramide mit doppelt so großer Höhe, als die hat, von der ich ausgegangen bin, und die Neigung ihrer Flächen gegen o würde nach meinen Annahmen alsdann betrge gen 103° 58'; die Abstumpfungsflächen der Ecken in Fig. 173 wären eine sechsseitige Pyramide von gleicher Ordnung mit v, und von nur halb so großer Höhe bei gleicher Basis mit dieser, die Neigung ihrer Flachen gegen o beträge alsdann 158° 19'. Dieselben Pyramiden aber, die ich beobachtet habe, giebt Bournon nicht an. Lässt es indess die Form noch zweifelhaft, ob das metallische Fossil im Meteorstein von Juvenas Magnetkies sey, so ergiebt sich diess ganz bestimmt aus seinem Verhalten vor dem Löthrohr. In einem kleinen Kolben mit dem Löthrohr erhitzt, giebt er kein merkbares Sublimat, schmilzt aber und wird nnn stark magnetisch, was er vor dem Erhitzen in einem Kolben nicht war. In einer offenen Röhre erhitzt, wird er geröstet, und die ausströmende Lust riecht stark nach schweslichter Säure. Auf der Kohle 'in der innern Flamme erhitzt, schmilzt er leicht zu: einer Kugel, die noch fortfährt zu glühen, nachdem man schon lange zu blasen aufgeliört liat; sie erstarrt dann plötzlich, erhält eine matte Oberfläche, und wird auch stark vom Magnete angezogen. Die geröstete Probe reagirt mit den Flüssen nur auf Eisen. Diess Verhalten vor dem Löthrohre ist also vollkommen wie das des Magnetkieles.

Indessen ist dieser Magnetkies aus dem Meteerstein von Juvenas nicht magnetisch. Ich betrachte diesen Umstand nun zwar nicht für ein Hindermise

jenes Schweseleisen für Magnetkies zu erklären, denn die Stärke des Magnetismus ist überhaupt beim Magnetkiese in den Stücken von den verschiedenen Fundorten sehr verschieden *), glaubte aber doch, es könne durch eine Beimischung von Schwefelnickel herrühren, denn der Haarkies von Johann Georgenstadt ist nicht magnetisch, und Laugier hat, wenn anch nicht in dem Meteorsteine von Juvenas, doch in dem ihm sehr ähnlichen von Stannern Nickel gefunden. Ich löste deshalb in Ermangelung des Magnetkieses aus dem Mcteorsteine von Juvenas kleine Körner Magnetkies aus dem Metcorstein von Stannern, die aber in ihrem Ansehn und in ihrem Verhalten vor dem Löthrohr vollkommen mit dem aus dem Meteorsteine von Juvenas übereinstimmten, in Salzsäure auf. Die Auflösung geschah mit Leichtigkeit und inter Entwickelung von Schweselwasserstoffgas. etwas Schwesel abgeschieden wurde, konnte ich nicht bemerken, da die angewandten Stückehen nicht frei von ansitzendem Nebengestein waren, die unaufgelöst blieben. Ich letzte darauf Salpeterläure zur Auflösung, und kochte sie, um das Eisen in Oxyd zu verwandeln, und fällte dieses dann mit Ammoniak. Diefiltrirte Flüssigkeit war ganz klar und farblos, und gab auch mit hinzugesetztem Hydrothionammoniak kei-

٠.,

Herr Prof. VV eiss gesunden hat, in einigen Körnern stark magnetisch, in andern sast gar nicht. Mein Bruder hat ein Korn vom Iserin analysirt, welches stark magnetisch war, und ein anderes, welches sast gar nicht magnetisch war, in beiden aber dieselbe Zusammensetzung gesunden †).

^{†)} Poggendorff's Annal. 1825. St. 2. S. 168.

men Niederschlag, enthielt also kein Nickel oder sonst moch ein anderes Metall.

VVas nun die übrigen Meteorsteine anbetrifft, so ähnelt von denen, die ich kenne, keiner dem von Juvenas so sehr, wie der Meteorstein von Stannern. Dass auch er Magnetkies enthalte, habe ich schon angeführt, ausserdem enthält er noch einen weissend und einen bräunen Gemengtheil, die wahrscheinlicht dasselbe seldspathähnliche Fossil und Augit sind, wie vom letzteren es auch schon Mohs vermuthet hat "Die gelben Blättehen, die sich in dem Meteorsteinet von Juvenas sinden, habe ich in dem von Stannern nicht gesehen. Laugier erwähnt noch der Aehnlichkeit des Meteorsteins von Jonzac mit dem von Juvenas, und vergleicht auch hiermit den Meteorstein von Lontalan bei VViborg, den Nordenskiöld beschrieben. hat. Ich habe beide nicht gesehen.

Morkwürdig ist die Aehnlichkeit des Meteorsteins von Juvenas mit dem Dolerite vom Meisner in Hesten; worauf auch schon Mohs ausmerksam gemacht hat. Er bildet ein ganz ähnliches nur noch viel grobhkörnigeres Gemenge von Augit und wahrscheinlich Labrador, wie der Meteorstein von Juvenas. Dass der weisse Gemengtheil in jenem nicht Feldspath sey, sieht man an den einspringenden. Winkeln, die beit den Zwillingskrystallen die Blätterdurchgänge mit einfander bilden. Hiernach wären also ein Theil der Meteorsteine ossenbar Dolerite.

Unter den übrigen Meteorsteinen, die sich in der Königl. Mineralien-Sammlung in Berlin befinden, habe

^{*)} Grundriss der Mineralogie von Fr. Mohs, 2ter Thl. S. 313.

ich keine krystallisirten Mineralien bemerken können, außer in dem Pallasschen Meteoreisen. Es ist bekannt, dass dieses Meteoreisen voller runder Höhlungen ist, in welchen sich meistens runde Körner einer gelblichen Substanz finden, die mit dem Olivin und dem Chrysolithe verglichen worden ist, und worin auch Stromeyer *) und Walmstedt **) ganz dieselbe Zusammensetzung gefunden haben. Biot***) hat diese Körner in optischer Hinficht untersucht, und gezeigt, . dass sie nicht bloss eine geschmolzene Masse wie Glas and, sondern eine ganz krystallinische Struktur und wie der Chrysolith 2 Axen doppelter Strahlenbrechung haben. Man hat an diesen Körnern auch wohl einzelne Krystallslächen beobachtet, es ist mir 'indessen' nicht bekannt, dass man unter ihnen vollständige Krystalle gefunden hätte. Ich war daher sehr überrascht, als ich unter den losen Olivinkörnern aus dem Pallasschen Meteoreisen, die sich in der Königl. Sammlung in Berlin befinden, einen fast vollständigen Krystall fand, der nicht allein eine Menge Flächen, sondern auch so glatte und glänzende Flächen hatte, dass sie sich zu sehr genauen Messungen eigneten. Ich glaube daher nichts Ueberslüssiges zu thun, wenn ich diesen Krystall näher beschreibe, da er einen Beweis mehr darbietet für die Uebereinstimmung der in dem Pallasschen Eisen enthaltenenen Substanz mit dem Chrysolithe, und er für die Kenntnis der Krystall-

⁹⁾ Göttingische gel. Anz. 1824. St. 208 u. 209 S. 2089.

^{**)} Kongl. vetenskap Acad. handl. ar 1824.

P") Bulletin de la soc. philomatique. A. 1820. p. 89.

formen des Chrysoliths im Allgemeinen nicht oline Interesse ist. Der Krystall hat die in den Fig. 6 u. 7 abgebildete Gestalt, Fig. 6 zeigt ihn in schiefer und Fig. 7 in horizontaler Projection. Er ist ein niedriges, vierseitiges stark geschobenes Prisma n, das an den scharsen Seitenkanten 2 mal durch die Flächen gund r zugeschärft und deren Zuschärfungskants, wieder durch die Flächen I gerad abgestumpst ist. An den Enden herrscht die gerad angesetzte Endsläche P; ës finden sich außer ihr 2 Zuschärfungsstächen k und i, die auf I gerad aufgesetzt find, eine Zuschärfung d, die auf die stumpse Seitenkante von n gerad auf gesetzt ist, und in der Diagonalzene von ihr 3 Flächen e, f, l, die also unter einander und mit d parallele Kanten bilden, und von denen e auf n, f auf s und lauf r grad aufgesetzt sind. Vergleicht man die Neigung der Seitenflächen n, s, r gegen eine durch die stumpfe Seitenkante von n gelegte Ebene, so sind ihre Sinus bei gleichem Cofinus in dem Verhältnisse von 1: \frac{1}{3}: \frac{1}{3}. Die Sinus der Zuschärfungsflächen & und i, gegen dieselbe Ebene betrachtet, sind bei eleichem Cosinus wie 1; 1. e, f, l sind die Flächen dreier Rhombenoktaëder, deren gleichliegende und in der durch die stumpse Seitenkante von n gelegten Ebene, liegende Endkanten, alle durch d gerad abgestumpst werden. Ihre Sinus bei gleichem Cosinus gegen jene Ebene verhalten sich wie die der Seitenslächen n, s, r und wie die Zahlen 1: 1/2: 1/3, da n die Absumpfungssläche der Lateralkanten von e, e die der Lateralkanten von f, und l die der Lateralkanten von r ist. k würde die Abstumpfungsfläche der andern Endkanten des Rhombenoktaeders von f seyn,

doch kann man dieses an der Zeichnung nicht sehn; da ich bei ihr dasselbe Verhältnis der Flächen wie sich an dem Krystalle selbst sindet, beibehalten und micht das Verhältnis in der Größe der Flächen geiwählt habe, was für die Bestimmung der Lage der Flächen das günstigste ist, indem es mir hier nur darauf ankam, ein treues Bild von einem einzelnen Krystalle, nicht von einer ganzen Gattung zu geben.

Die Formeln für die Flächen sind also, wenn man von dem Rhombenoktaëder e als Grundsorm ausgeht, und die 3 Axen mit den Buchstaben bezeichnet, wie sie in Fig. 5. angegeben sind:

| n = | $a:b:\infty c$ |
|-------------|--------------------------------|
| | $a:\frac{1}{2}b:\infty$ |
| r == | $a: \frac{1}{3}b: \infty, c$ |
| T = | ∞ a : b : ∞ c |
| P = | $\infty a : \infty b : c$ |
| , k = | $\infty a : \frac{1}{2}b : c$ |
| | $\infty a : \frac{1}{4}b : c$ |
| d .= | $a:\infty b:c$ |
| | a : b : c |
| | $a: \frac{1}{2}b: c.$ |
| 1 = | $\boxed{a : \frac{1}{2}b : c}$ |

Bei der Berechnung der Winkel bin ich von der Neigung von T gegen & und von T gegen & ausgegangen, welche Winkel ich am besten messen konnte. Den ersten Winkel fand ich als Mittel von 8 Messingen, von denen die abweichendsten um 41 Minute verschieden waren, 159° 53', den zweiten als Mittel aus 5 Messungen, die nur um zine Minute-verschieden waren 332°: 53 Die Umrisse der Bilder eines nicht zu entsernten Gegenstandes waren, wenn auch nicht ganz scharf, doch so, dals ich annehmen kann, dass die Messungen nicht über 5 Minuten von der Wahrheit abweichen können. Auch entfernen sich diese Winkel nicht sehr von denen, die Mitscherlich *), Mohs **) und Philipps ***) beim Chrysolithe angestellt haben und die den Winkel von T gegen k angegeben haben 139° 21' Mit., 139° 33' Mo., 139° 20' Ph. Den Winkel von T gegen 8 132° 43' Mit. und 152° 58' Mo. Philipps hat den letzten Winkel nicht gemessen.

Nach meinen Messungen stehen die Axen unter einander in folgendem Verhältnisse:

$$a:b:c=\sqrt{0.6270}:2\sqrt{0.7269}:c+)$$

und hieraus find wie aus den angegebenen Formeln für die Flächen die folgenden Winkel berechnet:

^{*)} Abhandl. der Königl. Akad. d. Wissensch. in Berlin aus den Jahren 1822 u. 23.

^{**)} Grundriss der Mineralogie von F. Mohs. 2ter Th. S. 397.

W. Philipps. ed. 3. p. 95.

^{†)} Mohs giebt das Verhältniss dieser 3 Linien so an: $\sqrt{0.6306}: 2\sqrt{0.7263}: I$.

| Die | Neigung | yon | P | gegen | M | == | 90 |) , , |
|-----|---------|-----|------------------|------------|---|-----|-----|--------------|
| | • | • | k | • | T | = | 139 | 33' |
| • | • | • | į | • | T | = | 156 | 55 |
| ~ | • | • | n | • | T | = | 114 | 55 |
| • | • | • | * | . • | T | == | 132 | 53 |
| • | • | • | • | • , | T | | 144 | 20 |
| . • | • | • | d | . ● | T | = | 90 | • |
| • | • | • | • | . • | T | === | IIo | |
| • | • | • | f | . • , | T | = | 126 | 4 |
| - | • | • | ľ | • | T | = ' | 137 | 31 |
| • | • | • - | $oldsymbol{P}$. | • • | d | =; | 128 | 22 |

Die Fläche P ist gestreist parallel der Kante mit t, die übrigen Flächen sind glatt; die Kanten aber, die die Flächen unter einander bilden, sind meistens nicht scharf, sondern abgerundet. Unter den übrigen Chrysolith Körnern aus der Pallasschen Eisenmasse, die sich in der Königl. Mineraliensammlung in Berlin finden, habe ich noch viele mit einzelnen Flächen gefunden, aber keinen so vollständigen Krystall wie den beschriebenen. Ich habe die einzelnen Flaehen mehrerer Körner auch gemessen, und immer ganz nahe mit den angegebenen übereinstimmende Winkel gefunden. Die Körner waren da, wo sie nicht gegen das Eisen gelegen hatten, oft ganz rund und glänzend und hatten nur hier und da ein Paar ebene Stellen, welches schon Krystallslächen waren, die sich aber nicht schnitten und wo ich doch an dem Winkel, den sie gegen einander machten, bestimmen konnte, welche Flächen es waren.

Die Krystalle des Chrysoliths unterscheiden sich etwas in ihrem Ansehen von dem gezeichneten Krystall aus dem Pallasschen Eisen. Ich habe von ihnen zur Vergleichung 2 in schiefer und horizontaler Projection (Fig.8, 9,10,11) und einen (Fig.12) nur in horizontaler Projection gezeichnet. Sie find im Allgemeinen länger, haben meistens die Abstumpfungsfläche M der stimpsen Seitenkante von $n_i = \frac{|a:\infty b:\infty c|}{|a:\infty b:\infty c|}$, die gewöhnlich gegen die andern Flächen sehr groß und in die Lange, parallel der Kante mit n gestreift ist; P ist dagegen glatt, wohl meistens matt, aber nicht gestreist. Von den übrigen Flächen finden sich noch n, s, r, k, e, f; ausser diesen aber noch die Abstumpfungsfläche h der scharfen Endkante von e, deren Formel also ist = $\frac{| \infty a : b : c|}{|}$, und die Abstumpfungsfläche g der Kanten zwischen d und e (Fig. 12), deren Formel ist = $a:2b:\infty c$ *) Haüy und Mohs geben auch noch unter den Seitenflächen die . Fläche $f = \frac{a : \frac{1}{a}b : \infty c}{a : \frac{1}{a}b : \infty c}$ an, ich habe sie nicht gesehen, und glaube dalier, dass Hauy und Molis sie mit den Flächen r verwechselt haben, welche beide diese Flächen nicht angeben. Die Neigung aber von h gegen $T = 120^{\circ} 23'$, von g gegen $T = 100^{\circ} 19'$, wie von M gegen $T = 90^{\circ}$.

Die Krystalle des Olivins, welche in Basalt und Lava eingewachsen vorkommen, und man an deren Oberstäche, aus der sie hervorragen, zuweilen sehr deutlich erkennen kann, gleichen in so sern den Chrysolithen aus dem Pallasschen Eisen, als bei ihnen die Flächen M nicht vorzukommen pslegen, und die

^{*)} Ich sah diese Fläche an einem sehr schönen Chrysolithkrystail in der Sammlung des Herrn Regley in Paris, der die Güte batte ihn mich messen zu lassen.

Seitenflächen meistens nur von n und T, zu welchem auch wohl noch e hinzutritt, gebildet werden. Dagegen lierrschen unter den Endslächen die Flächen b, die eine Zuschärfung des Endes bilden, und ausser ihnen treten nur untergeordnet d und e hinzu. Fig. 13 u. 14) stellen einen solchen Krystall von Olivin vor, wie er im Kaiserstuhl in Breisgau v und im Basalt von Palma unter den Canarischen Inseln, an beiden Orten zusammen mit Augit vorkommt. Von dem letztern Fundorte finden sich in der Königl. Mineraliensammlung ausgezeichnete Stücke, die ein Geschenk des Herrn von Buch sind.

Diesen Olivinen gleichen am meisten die Krystalle des Eisenoxydulslicats, die sich unter den Eisen- und Kupferschlacken sinden, und welche Mitscherlich beschrieben hat **). Sie sind in der Regel noch einsacher; es sinden sich an ihnen meistens nur die Seitenstachen n und T und die Flächen k, die eine Zuschärfung des Endes bilden (Fig. 15 u. 16).

^{*)} Walchner hat diese Olivine unter dem Namen Hyalosiderit als eine neue Gattung beschrieben, (Schweiggers Journal für Chem. und Phys. Bd. 9. S. 65), sie haben indess durchaus diefelben Winkel wie die übrigen Olivine.

^{**)} Abhandl. der Königl. Akad. der Wiss. in Berlin aus den Jahren 1822 u. 23.

Zusatz des Herausgebers. Damit der Leser hier die neuesten Arbeiten über den Olivin und Chrysolith beig sammensinde, süge ich der krystallographischen Untersuchung des Versallers einen kurzen Auszug der chemischen Analysen hinzu, welche wir Hrn. Host. Stromeyer, so wie Hrn. Walmstedt verdanken und zuvor eitirt wurden.

Hr. Host. Stromeyer wurde zu seiner tresslichen Untersuchung dadurch bewogen, dass die chemischen Zerlegungen, welche Howard und Klaproth mit dem die Blasenräume der Pallasischen Eisenmasse aussüllenden. Fossile anstellten, in ihren quantitativen Resultaten keinesweges übereinstimmten mit den Analysen des Olivins und Chrysoliths von Klaproth und Vauquelin; während doch die große äußere Aehnlichkeit des ersteren Fossiles schon längst auf eine gleiche chemische Constitution mit den letzteren schließen ließe.

Hr. Hosr. Str. untersuchte zunächst den Olivin und Chrysolith und zwar:

- 1) einen höchst reinen, völlig unverwitterten Olivin aus den Basalten des Vogelberges bes Giessen, desse nspectionschaften des Vogelberges bes Giessen, desse nspectionschaften des Vogelberges bes Giessen, desse nspectionschaften Gewicht einmal, bei 7° 5° C. und om, 739 B. = 3,3324 und ein anderes Mal, bei 19° 75° C. und o, m747 B. = 3,3386 gesunden wurde.
- 2) einen in den Basalten von Kasalthof in Böhmen vorkommenden Olivin, ebensalls sehr rein und gut erhalten; das specissche Gewicht desselben war bei 9° 5 C. und 0,m 753 B. = 3,3445.
- 3) Chrysolith aus der Sammlung des Hrn. O. M. R. Blumenbach in 2 Exemplaren, die alle Kennzeichen der Aechtheit an sich trugen. Spec. Gew. bei 7°,5 C. und 0,m 737 B. == 3,3514.

Die Resultate der chemischen Zerlegung dieser Mines

| • | I | | 2 | | 3 |
|---------------------|-------|---|---------|----|-------|
| Kieselerde . | 40,09 | • | 40,45 | • | 39,73 |
| Talkerde . | 50,49 | • | . 50,67 | • | 50,13 |
| E isenoxydul | 8,17 | • | 8,07 | • | 9,19 |
| Nickeloxyd | 0,37 | • | 0,33 | • | 0,32 |
| Manganoxyd | 0,20 | • | 0,18 | •. | 0,09 |
| Alaunerde . | 0,19 | • | C,19 | • | 0,22 |
| | 99,51 | • | 99.89 | • | 99,68 |

Vergleicht man diese Analysen des Olivius mit denen von Klaproth, so sieht man, dass bei jenen der Gehalt an Eisenoxyd und Kieselerde zu hoch und dagegen der der Talkerde um wenigstens 12 Procent zu niedrig ausgesalten ist, eine Folge des von jenem Chemiker zur Ausscheidung der Talkerde angewandten Versahrens. Von Kalk fand sieh keine Spur, und da Herr Host. Str. diesen auch in dem Olivin vom Habichtswalde bei Cassel, dem Fundort des von Klaproth analysirten, vergeblich suchte, so ist zu vermuthen, dass der Kalk, welchen Klaproth antras, entweder von einem beigemengten Minerale oder von dem gebrauchten Filtrirpapiere herrührte.

Die Aussindung von Nickelonyd in dem Olivin ist eine neue Thatsache, die ungeachtet der geringen Menge, in welcher dieses Metallonyd in die Mischung dieses Fossiles eingeht, doch in Beziehung auf die Entsiehung desselben von Wichtigkeit ist. Versuche, welche zur Bestätigung dieses Nickelonydgehaltes mit mehreren anderen, ebensalis sehr reinen und aus sehr verschiedenen Gegenden herrührenden Olivinon, als z. B. mit dem vom Habichtswalde, von der Eisel, vom Vosuv, von Rantieres bei Ardes in der Anvergne etc., angesiellt worden sind, lassen über das

constante Vorkommen des Nickeloxydes in diesem Fossile keinen Zweisel übrig.

Chromoxyd, das wegen des Nickeloxydes zu vermuthen war, wurde nicht gesunden, weder durch Behandlung des Fossiles mit Salpeter, noch durch Ausschließung desselben mit Aetzkali.

Die Analyse des Chrysoliths stimmt in der Hauptsache mit der von Vauquelin gegebenen, gut überein, weicht aber von der Klaproth'schen sehr bedeutend ab. Mit Ausnahme eines etwas größeren Eisenoxydulgehaltes im Chryfolith, stimmt die chemische Zusammensetzung dieses Minerals vollkommen mit der des Olivins überein.

Hierauf untersuchte Hr. Hosr. Str. das in den meteorischen Eisenmassen vorkommende olivinartige Fossil, und zwar:

- nur vollkommen reine, auf das forgfältigste mit einer Loupe ausgesichte Körner zur Analyse genommen. Spec. Gewicht derselben war, bei 20° C. und 0,m 747 B. = 3.3404.
- 2) Ein dem vorgehenden im Aeusseren vollkommen ühnliches Fossi, welches man in einer bei Olumba in der Provinz Chaco-Gualamba in Südamerika gesundenen, der Pallasischen sehr ähnlichen, äsigen, Eisenmasse antrist. Spec. Gew. bei 20 C. und 0, m 7475 B. = 3,3497
- 3) Das zuletzt untersuchte, im Aeusseren ebensalls dem ersieren gleiche Mineral, kommt in der, angeblicht in der Gegend von Grimma gesundenen Eisenmasse vor, welche auf dem Herzoglichen Naturalien Cabinet zu Getha verwahrt wird. Spec. Gewicht dieses Minerales war, bei 22° 5 C. und 0,m 756 B. = 3,2759

| ٠ | Die Kelultale | der, An | alyien ! | waren: | |
|------------|---------------|---------|---------------|--------|---------------------------------------|
| | • | · I | Ż | .3 | |
| | Kieselerde . | 38,48 - | 38,25 | 61.88 | |
| * 1 | Talkerde . | | | | |
| • | Eisenoxydul | 11,19 | 11,75 | 9,12 | |
| £ | Manganoxyd | 0,34 | 0,11 | . 9,31 | |
| | Chromoxyd | | · | 0,33 | ılcı. |
| 4 | Alaunerde . | 0,18 | - | **** | <i>:</i> |
| • | Verlust beim | • | | | and the state of the |
| | Glüben . | | *** | 45,0 | 1 |
| • | • | 98,61 | 99,79 | 97,92 | , , , , , , , , , , , , , , , , , , , |

Es ergiebt fich aus diesen Analysen, dass das olivinartige Fossil der ersten beiden meteorischen Eisenmassen,
in seiner chemischen Zusammensetzung durchaus nicht
von dem Olivin und Chrysolith verschieden ist, sondern
dass diese Mingralkörper zu einer und derselben Spezies
gehören und nur in Rücksicht ihres Vorkommens unterschieden werden können. Sie alle sind, nach Hr. Host. Str.,
im Wesentlichen ein Talkerde-Silicat, in welchem das Eisenöxydul, Manganoxyd, Alaunerde und bei dem Olivin und
Chrysolith auch das Nickeloxyd ausgelöst vorkommen.

Dass in den zuletzt untersuchten Fossilien das Nickeloxyd sehlt, ist sehr aussallend, da sie in einer so nickelhaltigen Eisenmasse vorkommen. Erwägt man indess, dass
die meteorischen Eisenmassen sich in einem geschmolzenen
Zustande besunden haben, dass das Nickeloxyd leicht reducirbar ist und nur geringe Verwandtschaft zu kieselhaltigen Verbindungen besitzt, so wird es nicht unwahrscheinlich, dass diese Umstände die Ausnahme dieses Metalloxydes bei sem olivinartigen Fossile der
meteorischen Eisenmassen eben so gut verhindert haben,

als solches bei den Smalten der Fall ift, wo ungeachtet der Benutzung nickelhaltiger Kobalterze nur das Kobaltoxyd nebst einem Antheil Eisen und Arsenik sich mit dom Glassluss vereinigt, während das Nickel sich als Speise im regulinischen Zustande ausscheidet. Die Bildung des Olivins hat dagegen wohl offenbar unter Mitwirkung von Wasser Statt gesunden, also unter Umständen, welche der Verbindung dieses Metalloxydes günslig sind. Vielleicht ist es daher auch nicht unwahrscheinlich, dass das Nickeloxyd von dem Olivin aus, dem Muttergesiein, aufgenommen worden ist, und es möchte daher nicht uninteressant seyn, den Basalt und den Basalttuff auf einen Nickelgehalt zu untersuchen, der Umstand, dass in dem Chrysolith auch Nickeloxyd vorkommt, kann demnach auch wohl zu der Vermuthung berechtigen, dass dieses Fossil, dessen wahrer Fundort und eigentliches Vorkommen wir bekannthich noch nicht kennen, sich ebensalls in Basalten finden, und keinesweges einen meteorischen Ursprung habe.

Dass Howard in dem Olivin der Pallasischen Eifenmasse Nickeloxyd gefunden hat, kann keinen Gegenbeweis für die obigen Resultate gebeu, da er nicht erwähnt, mit welcher Sorgsalt er den Olivin von der Eisenmasse getrennt hatte.

Das dritte der untersuchten Fossilien, weicht wesentlich von den übrigen ab. Es ist ein Talkerde-Trisslicat,
während die anderen nur einsaches Talkerde-Silicat sind.
Ob übrigens das in demselben vorkommende Chromoxyd
wirklich zu dessen Mischung gehört, oder in demselben
nur als Chromeisen enthalten ist, hat durch diese Versuche nicht entschieden werden können. Hr. Hofr. Stromeyer hält die Aussindung dieses eigenthümlichen olivinAnnal. d. Physik. B. So. St. 2. J. 1825. St. 6.

artigen Fossiles, sür die Kenntniss der Meteorsteine überhaupt von Wichtigkeit, weil es nach dem in demselben vorkommenden Kieselerde- und Talkerdegehalt nicht unwahrscheinlich ist, dass gerade diese Olivinart vorzüglich die Grundmasse derselben bildet.

Hrn. Walmstedt's, in den Abhandlungen der K. Schwedischen Akademie von 1824. Th. II. p. 359. enthaltenen, Untersuchungen sind früher angestellt, als die des Herrn Hosrath Stromeyer und weichen nur darin von diesen ab, dass sie keinen Nickelgehalt im Olivin angesten.

Weil die kleinen Quantitäten, über welche ich von den verschiedenen Peridotarten zu gebieten hatte, "sagt Hr. W." die Wiederholung der Analysen sast immer unmöglich machte, so habe ich geglaubt, bei allen diesen Untersuchungen ein und dasselbe Versahren besolgen zu mussen, um dadurch die Resultate vergleichbarer zu machen. Nachdem das geschlemmte Steinpulver ungesähr 10 Minuten lang bei ansangender Glühhitze getrocknet worden und zwar in einem kleinen mit trocknem Kohlensaaregas gefüllten Apparate, um dadurch zu verhindern, dass das in dem Fossile als Oxydul vorhandene. Eisen sich höher oxydire, wurden zwischen ein und zwei Gramme zur Analyse abgewogen. Die Zerlegung geschah durch Glüben mit dem 4 fachen Gewicht des Minerals an kohlenfaurem Kali, und die Kieselerde wurde auf gewöhnliche Weise abgeschieden. Um mich von deren völligen Reinheit zu überzeugen, wurde sie siets noch einmal mit Alkali geglüht. Nachdem die Erde aufs Neue abgeschieden worden, wurde die Lösung mit kaustischem Ammoniak übersättigt, worauf nur eine unwägbare und vermuthlich von dem verbrannten Filtrum herrührende Flocken gefällt erhalten wurden. Wenn dagegen phosphorsaures Natron hinzugesetzt wurde, so zeigte sich niemals die geringste Spur eines Niederschlages

Die von Kielelerde befreite, fehr leure und fiark grütgelbe Auflösung wurde eine Stunde lang mit Salpetersiefe gekocht und darauf mit kaustischem Ammoniak in geringem Ueberschuss gefällt. Der dunkelrothe Niederschlag wunde eine halbe Stunde lang mit einer Lauge von kaustischem Keli gekocht, und aus der alkelischen, mit Salzsäure übesfättigten Auflösung, durch kohlensaures Ammoniak einige unbedeutende Spuren von Thonerde gefällt. Das in dem Kali Unlösliche wurde in Salzfaure aufgelöß, und nach wallkommner Sättigung, das Eisenoxyd durch bernsteinsaures Natron gefällt. Als der wohlgewaschene Niederschlag mit schwachem Ammoniak übergossen wurde, konnte ich abei seiner Zersetzung mittelst gelinder Glühhitze niemals bemerken) dass der Platintiegel im mindesten gelitten hätte. Bei Wiederauslösung des Eisens in Salssäure blieb gemeiniglich ein oder zwei Milligramm einer gelatinösen Kieselerde zurück.

farblose Flüssigkeit wurde mit einigen Tropsen oxalsaurem Kali-Ammoniak versetzt, ohne dass selbst nach mehrtigiger Digestion auf einem warmen Stubenosen die geringste Spur eines Niederschlages jemals wahrgenommen werden konnte. Der Peridot ist jedoch nicht frei von Kalkerde. — Die Lösung wurde nun mit der vom bernsteinsauren Kistenoxyd befreiten zusammengegossen und die Talkerde auf die von Bonsdorff in den Abhandlungen der Akademie gegebenen Methode mit Kalicarbonat gefällt. Nachdem das Gewicht der streng geglühten Erde bestimmt worden, wurde sie in Salzsäure gelöst, wobei niemals eine Sput

won Gssentwickelung eher bemerkt wurde, als gegen das Ende, wo einige Blesen von Chlor aussteigen. Durch Abrauchen zur Trockne und Auflösen in Salzsäurehaltigem -Wasser wurde die Kieselerde abgeschieden, deren Gewicht dennoch niemals 0,6' pr. C. überstieg, wohl aber oft viel weniger betrag ... Die Auflösung wurde darauf mit Hydroshion-Ammoniak gefällt, und der gewöhnlich etwas dunkle :Niederschlag. wieder in Salzsäure gelöst und endlich koehend mit Kalicarbonat gefällt. - Die mit Hydrothien-Ammoniak angeschwängerte Lösung der Talkerde wurde undlich mit Schwefelsäure versetzt, bis die anwesenden Verbindungen vollkommen zersetzt waren, zur Trockne verdampft und erhitzt bis der Ueberschuss von Schwefelsäure verjagt war. Bei Wiederauslösung der Salzmasse in einer concentrirten Auslösung von Gips, wurde die Gegenwart der Kalkerde dadurch außer allen Zweifel gesetzt, dass eine geringe Quantität und einige Mal blos eine kaum wahrnehmbare Spur von Gips ungelöst blieb. Es muss gleichwohl nicht unbemerkt gelassen werden, dass ich durch dieson letzteren Versuch die Kalkerde nur bei den Varietäten son Peridot suchte, für welche man in dem Folgendeu eimen Kalkgehalt angegeben findet, nämlich bei den Olivimen von Le Puys und Wilhelmshöhe, so wie bei dem Peridot ähnlichen Folsile, welches man in dem sibirischen Mesocreisen findet.

In Uebereinstimmung mit der so eben beschriebenen Methode wurden folgende Peridote untersucht:

| | Olivin aus der Ge- gend von Le Puys in Vivarais | Olivin aus dem fibiri- fchen Meteoreisen | Olivin von | n Somme |
|---|---|---|---|--|
| 11,42 Sauerftff 21,54 41,44 Sauerftff 19,61 - 19,20 21,28 49,19 - 19,04 9,14 - 2,08 | | Sanerftf - 18,48 | 21,23 40,08 Sauerfiff 20,84 40,16 S 21,11 44,24 - 17,13 20,60 44,87 15,26 - 3,47 15,38 | 20,84 40,16 Sauerftff 21,88 20,60 44,87 - 17,37 21,87 |
| 0,15 | 0,13 | 0,29 | 0,48 | 92.0 |
| 0,15 | 0,16 | Spas | 81.0 | A C |
| 100,47 | 100,85 | 100,39 | 100,24 | 1900) |
| · | • | | • | • |
| | | | | |
| • | | • | , , | |

kingl.

Aus den oben angeführten Analysen scheint man mit völliger Sicherheit schließen zu können, das die Zusammensensetzung des Olivins durch die Formel;

M S oder H S

ausgedrückt werden kann, wo R diejenige Klasse von isomorphen Körpern bezeichnet, zu welcher Talkerde und Eisenoxydul gehören. Vergleicht man sie mit den schon bekannten Analysen des Chrysoliths, welche ebenfalls mit dieser Formel übereinstimmen, so kann man es als von chemischer Seite bewiesen ansehen, dass der Chrysolith und Olivin in der That ein und dasselbe Mineral ausmachen.

Es ist bekannt, dass der Olivin oft eine ausgezeichnete Neigung zum Verwittern hat. Um diesen Vorgang näher auf die Spur zu kommen, habe sch einen verwitterten Olivin von der Wilhelmshöhe bei Cassel zerlegt. Wo die Verwitterung sehr vorgerückt war, war die Farbe licht rosigelb und der Glanz und die Durchsichtigkeit verschwunden; der Zusammenhang aber, obgleich sehr vermindert, war dennoch hinreichend, das Zerfallen des Fossiles zu Pulver zu verhindern. Bei den inneren Theilen war die Verwitterung weniger vorgeschritten, so dass sie noch etwas von ihrer grünlichen Farbe, von ihrer Durchsichtigkeit und ihrem Glanze beibehalten hatten.

1,8985 Grm. von den am Meisten verwitterten Theilen gaben auf angeführte Art analysirt:

 Kiefelerde
 42,61 Sauerstoff
 22,16

 Talkerde
 48,86
 - 18,91

 Eisenoxydul
 8,36
 - 1,90

 Manganoxydul
 0,15

 Kalkerde
 0,22

 Thonerde
 0,14

Obgleich dieses Resultat keinen Grund gab, die Gegenwart von Alkali zu vermuthen, so untersuchte Hr. W. dennoch den Olivin eigends darauf, indem ein Alkaligehalt oft Ursache ist, die zur Verwitterung des Fossiles beiträgt. Das Fossil wurde deshalb auf die gewöhnliche Art mit kohlensaurem Baryt zerlegt, allein es blieb nach Abscheidung der Kieselerde und des Baryts und nach Fällung mit Ammoniak nur 0,155 Grm. einer weißen Salzmasse zurück, die bloss aus Bittersalz und Gips bestand. Es wurde also kein Alkali im Olivin gesunden.

Was nun die Veränderungen betrifft, welche der Olivin beim Verwittern erleidet, so ist es schon durch das blosse Ansehen des verwitterten Fossiles begreiflich, dass das Eisenoxyd dabei zum Oxyd übergeht. Auch hat die Analyse den Eisengehalt, als Oxydul berechnet geringer angegeben, als bei andern Peridoten. Indess hat die Analyse auch, in Bezug auf die Menge der Basen, einen Ueberschuss von ungefähr 2 pr. C. Kieselerde gegeben, und es scheint bei Vergleichung mit den übrigen Analysen, dass die Ursache hiezu in einem zu kleinen Gehalt von Talkerde liegt. Man könnte hieraus schließen, dass, nachdem durch die weitere Oxydation des Eisenoxyduls die chemische Verbindung zwischen den Bestandtheilen aufgehoben wurde, mach und nach durch das Hineindringen von Wasser der Talkerdegehalt verringert, und folglich das letzte Resultat der Verwitterung dieses Fossiles seyn werde ein Gemenge von Eisenoxyd, vermuthlich in Form von Hydrat, und Kieselerde. Jedoch lege ich, "fagt Hr. Walmstedt" kein grosses Gewicht auf diese Betrachtungen, theils weil ich nur einen einzigen verwitterten Olivin untersuchen konnte, theils auch weil die Undurchsichtigkeit des zur Analyse angewandten Stückes unmöglich machte, dass ich mich nicht, so wie ich es wünschen möchte, von ihrer Reinheit versichern konnte.

Inzwischen bleibt auf jedem Fall die Frage noch übrig: was kann die Ursache der großen Neigung des Olivins zum Verwittern seyn; da man Beispiele von Mineralien besitzt, die mehr Eisenoxydul als dieses enthalten und dennoch sich nicht durch eine solehe Anlage zur Veränderung auszeichnen. Ich möchte die Ursache in der körnigen Absonderung des Fossies suchen, und in der großen Leichtigkeit, mit der dasselbe in Folge hievon von Lust und Wasser durchdrungen wird. Man sindet diese Neigung nicht bei dem Chrysolith, auch vermisst man bei diesen die Absonderung. Et verdiente näher untersucht zu werden, ob nicht der Olivin ebenso aber weniger von der Verwitterung angegrissen werde, wenn diese körnige Absonderung minder deutlich wird, d. h. wenn er sich mehr dem Chrysolithe nähert.

V.

Beobachtungen über die Klangfiguren auf ebenen nach allen Dimensionen schwingenden homogenen Scheiben;

von

STREHLKE, zweitem Lehrer d. Math. a. Gymn. zu Danzig.

Die sichere Hervorbringung der Klangsiguren hängt ab von der VValil der klingenden Körper, von dem beweglichen Mittel, welches an gewissen Stellen der bewegten Oberstäche zur Ruhe kommt und von der sichern Aufstellung der tönenden Scheiben. Immer wird hier vorausgesetzt, dass die Erregung der Schwingungen durch einen Violinbogen geschieht.

Zur Hervorbringung der Klangfiguren scheinen sich vorzüglich möglichst genau gearbeitete Scheiben von Messing oder Glockenmetall zu eignen, von solcher Dicke, dass die Enden der Scheibe nicht in besondere, von den Hauptschwingungen unabhängige, Schwingungen versetzt werden können. Die Seitenlänge der von mir gebrauchten Quadratscheiben betrug 4 bis 6 Zoll Rheinl. bei einer Dicke von § bis §....

Den Gebrauch der Glasscheiben kann ich nach meinen Ersahrungen weniger empsehlen, wenigstens dann nicht, wenn es darauf ankömmt, möglichst bestimmte Figuren zur sichern Beobachtung hervorzubringen. Denn nicht zu gedenken der gellenden Tö-

ne, welche tonende Glasscheiben entwickeln, ein Umstand, der freilich nicht für jeden Beobachter und jede Umgebung gleich lästig wird, so geben gläserne Scheiben nie so reine und scharf begränzte Figuren, als metallene, zumal solche, die ein längerer Gebrauch fähig gemacht hat, volle und reine Töne anzugeben. Dass jene Scheiben minder scharfe Figuren hervorbringen, mag vielleicht in der ungleichartigen Zusammensetzung der kleinsten Theile des Glases seinen Grund haben, nicht, wie es mir früher erschien, in der durch die Schwingungen der Scheibe erregten Elektricität, welche die Bildung der Figuren auf einem Nichtleiter hindere, auf einer leitenden Metallscheibe ohne störenden Einfluss bleibe; denn auch isolirte Metallscheiben zeigen gleich regelmässige Bildungen. 'Uebrigens scheint die von Vielen bei der Bildung der Klangfiguren bemerkte Elektricität nicht von der innern Bewegung des schwingenden Körpers abzuhängen, sondern von der Reibung des mit Harz bestrichenen Violinbogens, was um so wahrscheinlicher wird, da sie stets als negative auftritt.

Zur leichtern Orientirung in den Unterstützungspunkten und in den Stellen, wo die Scheibe durch
den Bogen in Schwingung gesetzt werden soll, versieht man das Metall mit einem seinen Netze senkrecht einander durchschneidender Linien, welche
selbst bei ansehnlicher Tiese die regelmäsige Bildung
der Figuren nicht hindern, wie die Vergleichung
mit ganz polirten Scheiben zeigt.

Die Bildung der Klangfiguren ist überdiese noch durch die sichere Ausstellung der Scheiben bedingt. Die Scheiben mit den Fingerspitzen sestzulialten, ist

zunächst sehr unbequem, macht abhängig von der individuellen Struktur der Finger, deren größere oder geringere Oberstäche nicht ohne Einsluß auf die Hervorbringung der Figuren seyn kann; und möchte schon desshalb nicht rathsam seyn, weil durch die Finger dem Beobachter ein Theil der ruhenden Linien versteckt wird. Aber diese Art der Aufstellung wird sogar unmöglich in den dem Rande der Scheibe nahe gelegenen Punkten, wo die haltenden Finger nicht hinlängliche Kraft besitzen, um der am entgegengesetzten Ende der Scheibe, also am längern Hebelarme wirkenden Kraft des Bogons das Gleichgewicht zu halten.

Eine sehr sichere Ausstellung der Klangscheiben wird erreicht durch eine Art eiserner Gabel mit hölzernem Griffe, im VVesentlichen der obere Theil der von Hrn. Chladni zu diesen Versuchen vorgeschlagenen Schraube mit einigen Abänderungen. (Fig. 23. Taf. IV.)

Die beiden Schenkel der Gabel find aus starkem Eisen versertigt. Die Länge eines jeden Schenkels beträgt in meinem Exemplare 4 Zoll, die Breite 4, die Höhe eben so viel. Der obere Schenkel endigt sich in einen Cylinder, durch welchen eine Schraube geht, die an ihrem obern Ende eine gerisste Kreisplatie von 1½ Zoll Durchmesser trägt. Der untere Theil der Schraube drückt auf eine Feder, welche am obern Theile des Verbindungsstücks der beiden Schenkel durch kleine Schrauben sestgehalten wird. Der obere Theil, der in eine kleine Kreisplatte sich endigenden Feder nimmt in einer Vertiefung die Schraube auf, der untere Theil trägt eine kleine

Tuchscheibe von etwa 2" Durchmesser. Eine gleich große Tuchscheibe befindet sich; dieser gerade gegenüber auf einem kleinen metallenen Cylinder, welcher sich in den obern Theil des untern Schenkels einschrauben läset. Man darf nicht vergessen, sowohl die Feder, als diesen Cylinder so einrichten zu lassen, dass sie beide leicht herausgenommen werden können. Denn bei einem längern Gebrauche haften die zum Bestreuen angewandten Sandkörner so fest an den Tuchscheiben, dass sie bei jeder Feststellung der Scheibe das Metall an dieser Stelle der Politur berauben. Dieser Umstand würde noch lästiger seyn ohne den Gebrauch der Feder, auf welche die Schraube ihre Wirkung außert. Denn die Sandkörnchen, welche jetzt im schlimmsten Falle nur leichte Eindrücke in einzelnen Punkten des Metalls zurücklassen, würden, bei unmittelbarer Besestigung der Tuchscheibe an der Schraube, kreisförmige Verletzungen auf der Scheibe herverbringen. Der hölzerne Griff der Gabel ist in der Figur nur angedeutet worden.

Die erwähnten Vorsichtsmassregeln hatten zum Zweck, die wohl unterstützte Klangscheibe in freie Schwingung zu versetzen; jetzt mögen die beweglichen Mittel betrachtet werden, welche dazu dienen, die durch die entgegengesetzten Schwingungen zur Ruhe gebrachten Stellen dem Auge sichtbar zu machen. Dazu können aber sowohl kleine Theilchen fester Körper als Flüssigkeiten dienen. Unter den sessen Körpern scheint der reine staubsreie Quarzsand und noch mehr der schwere magnetische Eisensand, welcher sich an den Küsten des Meeres und an den Usern der Binnenseen der Ossselander vorsindet, den

Vorzug zu verdienen. Weniger dürste der von Hrn. Professor Oersted hierzu vorgeschlagene Pulvia Lycop. tauglich seyn. Denn da dieser zarte Staub sich so sest an das Metall hängt, dass er auch bei erfolgter Umkehrung der Scheibe nicht herabfällt, selbst dann nicht, wenn der Schlag eines Hammers auf die Scheibe geführt wird; wie darf man dann erwarten, dass die Schwingungen der Scheibe an Stellen, we die ruhenden Linien sich sehr nahe kommen, im Stande seyn werden, den Staub abzuwersen, der mit so großer Krast an der Scheibe zurückgehalten wird? In der That hat auch die Anwendung jenes Staubes die Bildungen der Figuren versteckt.

Aber auch der Gebrauch des ganz staubfreien Sandes auf der sorgfältig gereinigten Scheibe erfordert noch einige Vorsicht. Denn sind AB und CD zwei ruhende

den sie für den zwischen ihnen liegenden Sand die Gränzen angeben, über welche ihn die Bewegung der Scheibe nicht führen Dkann; ist nun der Zwischenraum mit einer dicken Sandschicht bedeckt, so wird der Beobachter in der Biegung den Durchschnitt zweier Linien zu sehen glauben, wo in der That kein Durchschnitt vorhanden ist. Darum ist es nothwendig, die Scheibe nur mit wenig Sand zu bestreuen, so viel eben

^{*)} Gehlens Journal für die Chemie, Phys. u. Mineralogie. VIII.

223. O. bediente sich indess auch des Pulvers anderer Substanzen, unter welchen er besonders das gepülverte Blei. als
dasjenige rühmt, welches die schärssten Linien giebt.

P.

hinreicht, die ruhenden Stellen fichtbar zu machen und keine derselben zu übergehen.

Mit diesen Vorsichtsmassregeln wird man es nach einer geringen Uebung in der sichern Führung des Bogens leicht dahin bringen, die Klangsiguren so rein und zart darzustellen, dass kein Sandkörnchen vereinzelt auf der glänzenden Tasel liegt, sondern alle einzeln an einander rulien, wie auf einem un- sichtbaren, mathematischen Faden aufgereihet.

Außer den festen Körpern können auch Flüssig--keiten, am bequemsten Wasser, in einer dünnen Schicht über die Scheibe gegossen, zur Bezeichnung der ruhenden Stellen dienen. Dieses Mittel, welches Hr. Wheatstone bekannt gemacht hat, defsen früheste Anwendung aber von Hrn. Chladni herrührt; wie man aus seiner Akustik sieht, wird ohne Zweisel dazu dienen. tiefer in diese verwickelten Erscheinungen der Akustik einzudringen, weil die Bewegung der Flüssigkeit sich unaufhörlich wiederholen lässt. Bei dieser Bewegung erscheint die ganze Oberstäche der Flüssigkeit wie mit einem Netze überzogen, welches anfangs weiter ist bei den tiesern Tönen der Scheibe, mit der zunehmenden Höhe der Tone fich zusammenzieht, und bei den höchsten Tonen, welche die Scheibe hervorbringen kann, dem feinsten Gewebe von der regelmälsigsten Bildung gleicht. Dieses scheinbare Gewebe wird durch die kleinen Wellen hervorgebracht, die sich in verschiedemen Richtungen durchschneiden. Dabei folgen dieselben so regelmässig auf einander, dass man die Summe der einzelnen Wellen, welche fich zwischen zweien auf der Scheibe eingegrabenen Linien befinden, sehr genau zählen kann. Die Versuche mit einer solchen VVasserschicht zeigen auch zugleich deutlich, dass die ruhenden Stellen durch entgegengesetzte Bewegungen entstehen und dass die schwingende Scheibe nach allen 3 Dimensionen bewegt werde.

Zu einigen besondern Versuchen kann auch angefeuchteter Sand mit Vortheil angewendet werden. So lässt sich auf diese Weise darthun, dass in den Klangscheiben die ruhenden Stellen durch die Scheibe senkrecht auf die Oberfläche hindurch gehen. Auch kann dieses Mittel gebraucht werden, um die Schwingungen eines cylindrischen Glasgefässes sichtbar zu machen. Ueberzieht man die innere und äussere Seite eines gewöhnlichen Trinkglases mit stark angeseuchtetem Sande, (welches für die innere Seite sehr leicht geschieht durch Drehung des Glases um seine horizontal gelegte Axe, wobei der angeseuchtete Sand sich an der innern Seite des Gefässes anlegt,) und fetzt das Glas durch einen Violinbogen in Schwingung, so vertheilt sich der Sand in 4 oder 6 Dreiecke, welche ihre Spitzen in dem Rande des Glases haben, während die übrigen Stellen desselben frei und durchsichtig werden (Fig. 22. T. IV.). Auf der äußern Seite erscheint eine gleich große Anzahl ruhender Stellen, welche aber zwischen den ruhenden der innern Seite liegen, nicht diese decken, wie es bei ebenen Scheiben der Fall ift.

Wendet man das oben beigebrachte Verfahren an, die ruhenden Stellen einer schwingenden Scheibe durch trockenen, staubfreien Quarz oder Eisensand sichtbar zu machen, so wird man sich von der Wahrheit solgender Beobachtungen überzeugen können:

L. Die Klangfiguren, oder die bei schwingenden Scheiben in Ruhe bleibenden Stellen der Oberfäche sind nicht gerade, sondern stelle krumme Linien, aber Linien im Sinne der Geometrie, keine Flächen.

II. Diese Linien durchschneiden sich nicht.

Um diese Beobachtungen zu erläutern, wähle ich die einfachern Schwingungen einer Quadratscheibe, bemerke aber zuvor, dass bei allen folgenden Angaben das Tonverhältnis absichtlich übergangen ist; weil eine kleine Aenderung in den Unterstützungspunkten eine wesentliche Aenderung der Figur hervorbringen kann, ohne den Ton zu verändern. Desshalb ist es vorgezogen worden, zwei Seiten des vertikal vor dem Beobachter gedachten Quadrats als ein Axensystem anzusehen, dessen Anfangspunkt an dem linken Ende der untern Seite liegt, und die Lage des Unterstützungspunktes der Scheibe durch die zu diesen Axen parallele Coordinaten A, B, den Punkt der Schwingungsanregung durch a, b zu bezeichnen, wo die zur Einheit angenommene Seite des Quadrats, bei Rechtecken die längere Seite, als Maass der Coordinaten gilt. In den Zeichnungen deutet das Zeichen o die Stelle der Schwingungsanregung an *).

Legt man durch den Mittelpunkt der Scheibe zwei den Axen parallele Linien, wie in Fig. 2, Taf. III, und unterstützt in der Nähe des Mittelpunktes einen Punkt der Scheibe, der zwischen den beiden Schen-

Die mit Ch. bezeichneten Figuren sind die aus Hrn. Chladni's Akustik entlehnten hieher gehörigen.

keln eines der 4 rechten Winkel liegt, wobei es gleichgültig ist, welche der 4 Ecken des Quadrats in Schwingung versetzt wird; so erscheint entweders Fig. 1 oder 1.

Fig. 1 für
$$\begin{cases} A = \frac{1}{2} - \alpha & \text{if } \begin{cases} A = \frac{1}{2} + \alpha \\ B = \frac{1}{2} + \beta \end{cases}$$
Fig. 1. für
$$\begin{cases} A = \frac{1}{2} - \alpha, \text{ oder } \begin{cases} \frac{1}{2} + \alpha \\ B = \frac{1}{2} + \beta, \text{ oder } \end{cases}$$

wo α und β die Veränderungen der Coordinaten ausdrücken, und stets positiv zu nehmen sind.

Wenn man die erste Figur mit +, die zweite mit — bezeichnet, so giebt die Ansicht der zweiten Figur im Allgemeinen die Veränderung der Lage and

Die Größen a und β find in gewissen Gränzen enthalten, zwischen denen die Kurve, eine Art Hyperbel, sich bewegt. Wird a verkleinert, so rücken die Schenkel der Kurve sich selbst und dem Mittelspunkte näher bis zu einer gewissen Gränze, von welcher an die Kurven nicht mehr, wie bis dahin durch den Unterstützungspunkt gehen. Zugleich tritt die Unmöglichkeit ein, voraus zu bestimmen, ob die Figur die Bildung 1 oder 1* annehmen werde, und es zeigt sich in diesem Falle dieselbe Schwingung, welche Hr. Savart bei den Longitudinalschwingungen freiwillige (spontané) Schwingungsart genannt hat.*)

^{*)} Die Figur I und I. kann auch so hervorgebracht werden, dass man 3 Seiten des Quadrats in der Mitte des Randes etwa mit den Fingern unterstützt, und eine der 4 Ecken des Quadrats in Schwingung versetzt. Auch hier lässt sich nicht vorausbestimmen, welche Lage die Kurve annehmen werde; aber

Bei derselben Unterstützung und derselben Stelle: der Schwingungserregung erscheint, wenn absichtlich die Scheibe in schnellere Schwingungen versetzt wird, 'Fig. 3, von welcher dieselben Bemerkungen über die Lage gelten *).

Wenn die Quadratscheibe durch 2 Diagonalen in 4 kongruente Dreiecke zerlegt wird, so erhält man; wenn ein Punkt in einem der 4 um den Mittelpunkt gebildeten rechten Winkel unterstützt wird, entweder Fig. 1 oder 1. Taf. IV;

Fig. 1 für
$$\begin{cases} A = \frac{1}{2} - \alpha' \text{; oder} = \frac{1}{2} + \alpha' \\ B = \frac{1}{2} + \beta' \text{; oder} = \frac{1}{2} + \beta' \end{cases}$$
Fig. 1. für
$$\begin{cases} A = \frac{1}{2} + \alpha' \text{ oder} = \frac{1}{2} + \alpha' \\ B = \frac{1}{2} + \beta' \text{ oder} = \frac{1}{2} - \beta' \end{cases}$$

Hier gelten von a' und b' dieselben Bestimmungen, wie bei Fig. 1 und 1. Taf. III. Die Lage lässt sich über gewisse Gränzen hinaus nicht vorher bestimmen, eben so wenig dann, wenn 3 Ecken des Quadrats unterstützt werden, während einer der 4 Seitenmittelpunkte die Schwingungen empfängt. Fig. 3 ist analog der Figur 3 Taf. III; Fig. 2 Taf. IV giebt das Schema der Veränderungen.

Auf die Figuren 1 und 1. Taf. III und IV lassen fich nun viele Klangfiguren zurückführen, unter der

jeder gegebenen Scheibe kommt entweder Fig. 1 oder 1. zu, und keine Seite der Scheibe verwechselt jemals die au ihr beobachtete Figur.

*) Für diesenigen, welche diese Versuche anstellen wollen, bemerke ich noch, dass die Hervorbringung der Fig. 1 und 14
nicht ohne einige Schwierigkeit ist, dass aber die solgenden
Figuren darzustellen, keine Mühs macht.

Voranssetzung, dass, wenn in einem Systeme kongruenter, fest mit einander verbundener Scheiben eine Scheibe eine gewisse Schwingung erhält, fich diese allen Scheiben des Systems mittheilt, wodurch eine einfache Schwingung sich genau 4 oder 9 Mal wiederholen kann, wenn das Quadrat als aus 4 oder 9 kongruenten Quadraten bestehend angesehen wer-Doch ist hiebei die Theilung in Rechtden kann. ecke nicht ausgeschlossen. Die jedes Mal nach der obigen Anficht wahrscheinlichen Theilungen find in den Zeichnungen durch punktirte Linien angedeutet, können aber auch ganz übergangen werden; weil: die Figuren Darstellungen der durch die Erfahrung ausgemittelten Klangsiguren sind, nicht solche, die fich aus jener Ansicht durch Zusammensetzung und Wiederholung der einfachen Formen ergeben.

Nehmen wir ein Rechteck an, wie Fig. 5 T. III, in welchem die Seiten sich wie 1:2 verhalten, so erscheint Fig. 5 T. III oder Fig. 5., je nachdem das untere Quadrat die der Fig. 1 oder 1. zukommende Unterstützung erhält. Fig. 6 liesert das Schema der Veränderungen, und zeigt zugleich die 6 Stellen der Schwingungsanregung.

Auf der Gränze der Figuren + und - zeigt sich die freiwillige Schwingungsart, die in Fig. 7 und 7. dargestellt ist.

Das aus 2 Quadraten zulammengeletzte Rechteck werde nun durch Hinzufügung zweier Rechtecke zu einem Quadrate ergänzt, wie diele in der dritten Quadratreihe auf Tas. IV angedeutet ist, dann erhält man

Fig. 8 für
$$\begin{cases} A = \frac{1}{2} + \alpha \\ B = \frac{1}{4} + \beta \text{ u. f. w.} \end{cases}$$

Fig. 8. für
$$\begin{cases} A = \frac{1}{4} - \epsilon \\ B = \frac{1}{4} + \beta \end{cases}$$
 u. f. w.

Fig. 9 oder 9, auf der Gränze von + und -, Fig. 12 bei derselben Unterstützung und derselben Stelle der Schwingungserregung, wenn die Schwingungen schneller werden, und sicherer, wenn noch ein Punkt unterstützt wird, dessen $A' = \frac{1}{3}$, $B' = \frac{1}{4}$ etc. Auf der Gränze von Fig. 12 und 12. zeigt sich Fig. 13 und Fig. 13, die hier nicht verzeichnet ist *).

Um Fig. 15 zu erhalten, wird man einen Punkt unterstätzen, dessen $\left\{ \begin{matrix} A = \frac{1}{4} & \left(\frac{1}{4} \right) & \left(\frac{3}{4} \right) & \left(\frac{3}{4} \right) \\ B = \frac{1}{4} & \left(\frac{3}{4} \right) & \left(\frac{3}{4} \right) & \left(\frac{3}{4} \right) \end{matrix} \right\}$, wobei sich freilich nur die Lage der Figur auf dem 4ten Theile der Scheibe wird voraus bestimmen lassen, indem die andern Theile entweder die Schwingung 1 oder 1.

T. III machen können. Dadurch entsteht eine gröfsere Mannigsaltigkeit von Formen, welche hier für den Fall dargestellt sind, wenn

$$A = \frac{1}{4} + \alpha$$

$$B = \frac{1}{4} + \beta$$

Die Umkehrung der Figuren läst' sich besonders leicht für diese Stelle der Scheibe wahrnehmen; man hat aber nicht nöthig, um Fig. 8. darzustellen, die Unterstützung zu verändern, indem die untere Seite der Scheibe Fig. 8. giebt, wenn die obere Fig. 8 zeigt.

doch mus ich bemerken, dass Fig. 16 und 17 mir nicht auf Quadratscheiben, wohl aber in Zusammensetzungen vorgekommen sind, wie auf dem Rechtecke

Fig. 18, für
$$\begin{cases} A = \frac{1}{2}, & a = \frac{7}{2} \\ B = \frac{7}{2}, & b = \frac{1}{2} \end{cases}$$

Auf der 4ten Tafel sind mit Ausnahme der 20sten und 21sten Figur die Schwingungsarten abgebildet, welche zu den Figuren 1 und 1. gehören. Ein Quadrat, so unterstützt, dass

$$\begin{cases} A = \frac{2}{3} \pm \alpha & (\frac{1}{2} \pm \alpha) \\ B = \frac{1}{3} \pm \beta & (\frac{1}{3} \pm \beta) \end{cases} , \begin{cases} a = 0 & (\frac{1}{3}) & (\frac{1}{3}) & (1) \\ b = \frac{1}{3} & (0) & (1) & (\frac{1}{3}) \end{cases}$$

giebt die Fig. 5, Fig. 5., wenn a sich vergrößert, während β constant bleibt, wobei die Schenkel der Kurven sich von einander entsernen, ohne jedoch jemals in gerade Linien, wie Fig. 6 Ch. überzugehen. Hier sind Fig. 7 und 10 die freiwilligen Schwingungsarten.

Fig. 12 zeigt sich für
$$B = \frac{1}{4} + \frac{\sigma}{\beta}$$
 u. C. w.,

kann aber mit Fig. 12. und andern Bildungen abwechseln, welche hier übergangen sind; eben so kann Fig. 13. an die Stelle von 13 treten.

Figur 15 und 16 erscheint oft unter denselben Umständen; die erste kann aber stets mit Sicherheit für a = 0 oder a = 1, die zweite für a = 0 a = 1 b = 0 hervorgebracht werden.

Figur 18 gehört zu einem Punkte, dessen $A = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} \frac{1}{2} \end{pmatrix}$ und einem Punkte, dessen $a = \frac{1}{2}$ u. f. w. $B = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} \frac{1}{2} \end{pmatrix}$

Fig. 21 21 $B = \frac{1}{2}$, $a = \frac{1}{2}$ u. f. w.

Diese Figur ist noch deshalb merkwürdig, dass sich hier die einfachern Schwingungen der Fig. 1.

T. III auf 5 Quadraten mit den zusammengesetzten Schwingungen von Fig. 8 T. IV auf den 4 Eckquadraten verbinden.

Diese Bemerkungen scheinen hinzureichen, um den Sinn jener oben erwähnten Beobachtungen zu er- läutern.

VI.

Ueber etne Unvollkommenheit in der bieherigen.
Theorie der Ebbe und Fluth;

TOD

Hrn. Professor und Ritter Parrot zu Dorpat.

In meinem Grundrisse der Physik der Erde und Geologie habe ich (S. 385) im Vortrage der Principien der Ebbe und Fluth, wie wir sie seit Newton bie auf La Place besitzen, eine mir unüberwindlich scheinende Schwierigkeit angezeigt und immer, aber vergeblich, gewünscht, es möge ein dieses Faches Kundigerer als ich diese Schwierigkeit lösen.

Dieser sehlerhaft mir scheinende Vortrag ist allgemein bekannt und sindet sich, wie in so vielen andern VVerken, auch in meinem obengenannten Grundrisse 5. 263, p. 379. Daher enthalte ich mich hier der VViederholung desselben. Die Schwierigkeit aber ist folgende:

Der anziehende Körper M (Fig. A.) wirkt gegen den Erdkörper anupbafo, vermöge der ungleichen Entfernungen, auf dem Punkte a am meisten, auf dem Punkte c weniger und auf dem Punkte b am wenigsten. Daraus wird geschlossen 1) dass a sich gegen M nähern müsse; 2) o gleichfalls, aber weniger als a; 3) b gleichfalls, aber weniger als c. VVoraus man solgert, dass die Flüssigkeit auf der Seite a

und b, der Erfahrung gemäß, sich gleichzeitig über den festen Kern ikln erheben und in e und f sinken müsse.

Ist diese Folgerung tichtig, so müssen die Erde und der Mond, ausser ihren sonstigen bekannten Bewegungen, noch Eine, nämlich eine annähernde, Bewegung haben. Denn wenn der slüssige Punkt b hinter dem Mittelpunkt c oder hinter dem sesten Theile des Erdkörpers zurückbleiben sollte, müsste der Punkt c und der seste Theil das Ende nothwendig um die ganze Höhe gb oder ad der Fluth sich dem Körper M täglich zwei Male näher, welches jährlich etwa 3654 Toisen ausmachen würde, eine Größe, die man als auserhalb der Gränzen der Beobachtung für einige Jahre ansehen möchte.

Rückte aber die Erde um so viel gegen den Mond, so müste dieser, wenn dessen Masse sich zu der der Erde verhält = 1:100, in einem Jahrhunderte um etwa 3:652500. Toisen und beide Weltkörper sich einander um etwa 3:688000 Toisen nähern: Eine Größe, die ungesähr in der ganzen Entsernung derselben ausmacht und also der Beobachtung schon nicht entgehen könnte. Eine genauere Berechnung würde diese Annäherung noch bedeutend vergrößern, wenn man die Zunahme der Annäherung nach dem Gesetze des Quadrats der Entsernung hinzusügte.

Es ist also nicht nur gegen alle unsre astronomischen Begriffe und gegen den in der allgemeinen Bewegungslehre angenommenen Grundsatz des Gleichgewichts der Centripetal - und der Centrifugal - Kräfte,
dass zwei Weltkörper sich allmählig nähern, sondern

die beobachtete Constanz (oder nicht beobachtete Variation) der Entsernung derselben von einander widerspricht der Annäherung, welche aus obigen Sätzen fliesst.

Noch mehr: Es folgt aus dem Satze der Gleichheit der in gleichen Zeiten durchlaufenen Flächenraume in allen Central-Bewegungen, dass die Umlaufszeit des Mondes genau im Verhältnisse der Verminderung seines Abstandes von der Erde abnehmen müste, und so würden die Monde-Monate zur Zeit der Griechen und Römer kaum halb. so viele Erdtage gefast haben als jetzt, und wir würden die Chronologie dieser Völker mit der unsrigen gar nicht vergleichen können; da hingegen alle uns bekannten Bemühungen der Alten, bis auf den Papst Gregor XIII, die Zeitrechnung nach dem Verhältnisse der Umlaufszeiten der Erde und des Mondes einzurichten, das constante Verliältnis des Mondmonats zu dem Erdtage und also auch zu dem unveränderten Lauf des Mondes um die Erde und mithin auch die beständige Distanz dieser zwei Weltkörper seit zwei bis dreitausend Jahren documentiren.

Betrachtet man den Gegenstand von einer andern Seite, nämlich in Hinsicht der directen Anziehung des Körpers M auf die verschiedenen Punkte der slüssigen Hülle, in der Voraussetzung, dass der seste Körper ikln seine Entsernung von M nicht ändere, so läset sich die gleichzeitige Hebung des Meeres an beiden entgegengesetzten Seiten a und b durchaus nicht erklären: denn nennt man A die Distanz von a; zu M, R den Radius der Erde, a die Anziehung des Kör-

pers M auf a, so ist die Anziehung auf b in der Richtung $cM = \frac{A^2}{(A+2R)^2}$; und wenn man $R = \frac{2}{38} A$ setzt, = 0,9344. Betrachten wir nun diese Wirkung des Körpers M in Bezug auf die Schwere der flüssigen Hülle unserer Erde, so ist offenbar diese Schwere in a vermindert und in b vermehrt, im letztern Falle um 0,9344, wenn die Vermehrung in a = 1 ist. Es sey nun die mittlere Hebung des Meeres in a = 3', so mülste in b eine Depression = 2,8032' Statt finden, nicht aber eine Erhöhung von 3' die aus der Erfahrung sich ergiebt. Die Anziehung des Mondes auf den Punkten e und f = 0.9672 gesetzt, so würde sich das Wasser von diesen Gegenden nach der vordern . Seite ndo ziehen, welcher Zuflus ohnehin durch die auf der hintern Seite vermehrte Anziehung in der Richtung boM, vermöge des Gesetzes des Gleichgewichts, Statt finden müßte. So würde also die Wasferhülle am Acquator, statt der beiläufig elliptischen Gestalt, eine Eifigur durch die Theorie bekommen.

Dieser Widerspruch zwischen Erfahrung und Theorie ist, meines Wissens, noch nicht gelöset. Und da es der Wissenschaft darum zu thun seyn muss, solche Widersprüche nicht zu dulden, so hoffe ich, dass, folgender Versuch, auch wenn er nicht als ganz genügend erscheinen sollte, nicht unwilkommen seyn werde. Vielleicht veranlasst er glücklichere.

VVas wir über das Phänomen der Ebbe und Fluth gewiß wissen, ist, dass die Gravitation des Mondes (und der Sonne) eine Veränderung in der Figur der füssigen Hülle des Erdkörpers erzeugt. Es entsteht aber die Frage, ob diese Wirkung eine directe oder eine indirecte sey, ob der Mond das Wasser dieseits und jenseits unmittelbar erhebt, oder ob diese Hebung dadurch geschieht, dass das Gleichgewicht, welches die Schwere bewirkt, durch den Mond gestört wird. Die erstere Annahme erklärt das Phänomen nicht, wie eben gezeigt worden. Wir wollen daher es versuchen, ob wir nicht auf dem zweiten Wege dazu gelangen.

VVir wissen durch den Lauf der Himmelskörper unsers Sonnensystems von der Gravitation nichts als a) dass ein damit begabter Körper auf einen andern in jeder messbaren Entsernung anziehend wirkt und eine solche Anziehung erfährt, im Verhältniss der Massen. b) dass diese VVirkung immer in jedem Körper und in allen Richtungen, die sich von seinem Schwerpunkte aus denken lassen, Statt sindet. c) dass diese Eigenschaft, als mechanische Krast gedacht, sich im Verhältnisse des Quadrats der Entsernung schwächer zeigt.

An diesen Sätzen war es genug, um den Lauf der Himmelskörper unsers Sonnensystems zu erklären, weil die Masse jedes derselben als in dessen Schwerpunkte concentrirt angesehen werden kann. Sobald man aber die VVirkung eines dieser Körper auf einzelne Theile eines andern beurtheilen will, sind diese Sätze nicht mehr genügend, weil die relative Lage der Theile eines solchen (des letztern) Körpers uns zwingt auf die Gravitation dieser Theile zu einander Rückficht zu nehmen, und also einen Conflict von zweierlei Attractions-VVirkungen zu betrachten, wobei die Richtungen nothwendige Elemente wax

Lösung der Aufgabe werden. Daher liese sich die der Ebbe und Fluth mit jenen Sätzen allein nicht lösen.

Die Sätze, deren wir noch bedürfen, find, meiner Anficht nach, folgende:

- 1) Wir wissen bestimmt, dass die Gravitation der Materie sich in zwei Hauptphänomenen äußert. a) Zur Bildung einzelner sphäroidischer Weltkörper durch wechselseitige Anziehung der Theile derselben. b) Zur Anziehung anderer Weltkörper als ganzer Massen, wodurch ihre Bahnen bestimmt werden. Sehen wir nun diese zwei großen Phänomene als aus einer Quelle entspringend an, so ist es klar, dass jede dieser Wirkungen einen Theil der andern aufhebt, weil eine einfache Kraft nicht eine doppelte Wirkung haben kann. Wenn also ein Weltkörper eine Gravitation auf einen andern Körper außert, so ist die Gravitation seiner Theile gegen einander (die Schwere auf demselben) geschwächt. Es läst sich sogar ein solches System von Weltkörpern um einen einzelnen Weltkörper denken, wodurch die Schwere an dem letztern ganz aufgehoben, und also jeder nicht durch Flächen - Anzieliung conglomerirte Theil über demselben frei schweben würde.
- 2) Wenn demnach ein materieller Punkt r (Fig. A.) der Anziehung des Körpers M unterworfen ist und also auf ihn gleichfalls wirkt, so hat dieser Punkt einen Theil seiner Gravitation verloren, den er nicht mehr auf die andern Punkte des Weltkörpers, zu welchem er gehört, verwenden kann. Denken wir uns eine gerade Linie trM durch diesen Punkt und den Punkt M, so werden alle auf der Linie tr besindli-

chen materiellen Pankte aus derselben Ursache von ihrer Anziehungskraft in der Richtung re verlieren, jeder derselben nach dem umgekehrten Verhältnisse seiner Entsernung vom Punkte M. Zur Erleichterung unserer Betrachtungen wollen wir diese Richtung re als mit der Geraden oM, welche die Mittelpunkte beider VVeltkörper verbindet, parallel ansehen. Im vorliegenden Falle für die Erde und den Mond wird das Maximum des Fehlers, nämlich für den Punkt e, nur ausmachen.

- 3) Es sey demnach der Punkt s in diesem Falle, so verliert er, und alle in der Parallele us besindlichen Punkte, von seinem Anziehungs-Vermögen in der Richtung der geraden Linie der Anziehung, in andern Richtungen aber nur in sosern diese irgend einen Winkel mit dieser Linie machen. Es sey demnach cs der Radius aus dem Punkte s, so ist, wenndieser Verlust für den Punkt a = 1 ist, dieser Verlust in Beziehung auf die Schwere = sin lcs, also für den Punkt l = o.
- 4) Der vorige Satz (3) muss nicht so verstanden werden, als gälte er nur von den Punkten an der Peripherie des Erdkörpers, sondern jeder andere Punkt auf der Geraden us verliert auf gleiche Art im Verhältnis des Sinus des Winkels les, nur, vermöge seiner größeren Entsernung von M, weniger als s, da er als ein Mittelpunkt von Anziehungen in allen denkbaren Richtungen wirken kann und als solcher angesehen werden muss.

Wenden wir nun diese Sätze auf die Ebbe und Fluth an, so lautet die Erklärung wie solgt:

Durch die Anziehunge-Wirkung der Erde auf den Mond wird die Gravitation aller. Theile des Erdkörpers geschwächt und mithin die Schwere der flüsfigen Hülle in der Richtung cM und allen ihr parallelen Richtungen, nach dem Satze 5. Das eine Maximum dieser Schwächung ist in a und das andere in b. Beide verhalten sich = 1:0,9544. Von diesen heiden Punkten ab vermindert sich dieser Verlust nach e und f zu wie die Cosinus der Breiten, und er ist in e und f = 0. Folglich ist das Gleichgewicht der slüssigen Hülle in der Art gestört, dass in a und b die Erhebungen ad und bg, in den Punkten f und e aber die Applattungen fo und eu Statt sinden müssen, welché durch die Axendrehung der Erde alle 6 Stunden ihr Maximum um 90° wechseln.

Dieser Erklärung liegt, wenn man es strenger nimmt, eine Hypothese zum Grunde, nämlich folgende: Ein materieller Punkt, der nach allen Richtungen Anziehung zu äußern fähig ist, leidet an der Energie dieser Fähigkeit durch wirkliche Verwendung derselben auf einen andern Körper nur in der geraden Linie durch die Schwerpunkte; in allen andern Richtungen aber nur in sofern'die Anziehungs-Fähigkeit sich in zwei Kräfte zerlegen lässt, deren Eine mit dieser geraden Linie parallel ist. Dieses geschieht in beiden entgegengesetzten Richtungen gleich, ohne Rücksicht auf das Positive oder Negative in den Richtungen. Es sey c (Fig. B.) ein solcher materieller Punkt, A ein anderer solcher Punkt, der von c angezogen wird, und also HC die Richtung der Anziehung, so wird C von seinem Anziehungs-Vermögen in der

Richtungen DC und BC gleichviel verlieren, in den Richtungen DC und EC gar nicht, und in den Zwischen-Richtungen FC und GC nur in sofern das Anziehungs-Vermögen in diesen Richtungen sich in zwei Kräfte zerlegen läset, deren Eine mit HB parallel ist.

Das Ungewohnte in dieser Hypothese ist, dass in derselben keine Rücksicht auf das Positive und Negative genommen wird. Indels scheint mir dieser Satz der Natur der Anziehung gemäß; denn wir wenden in der Mechanik diese Begriffe nur dann an, wenn wir zwei mechanische Kräfte haben, die gleichzeitig auf einen Punkt von aussen her wirken. Hier aber haben wir eine einseitige innere Kraft, die sich auf die positive und negative Seite aussern kann und mus, von welcher Seite her die Veranlashung zur Kraftauserung kommen möge. Denkt man sich noch einen Körper K in derselben Relation zu C als H, aber auf der andern Seite, so wird er einen neuen Theil des Anziehungs - Vermögens des Körpers C beschäftigen, und jeder andere materielle Punkt I oder L in der Nähe von C wird von diesem desto weniger angezegen werden. Und wenden wir dieles auf die Ebbe und Fluth an, so folgt eben daraus, dass wenn wir H für den Mond, K für die Sonne nehmen, dieser Zustand der Opposition der drei Weltkörper so gut als ihr Conjunctions-Zustand, die Fluth vergrößern muss, weil ihre vereinigte Kraft der Schwere des Meerwassers entgegen wirkt: welches in der Hypothese des Anrückens der Erde gegen den Mond nur für den Fall der Conjunction das Phänomen erklärt.

Gleichfalls folgt ans unserer Erklärung, dass wenn der Mond und Sonne in den Quadraturen sind, die Pluth auf der Mondseite und auf der entgegengesetzten, dem Phänomen gemäs, kleiner ausfallen muss, weil durch die Verminderung der Schwere des Meerwassers in e und f (Fig. A.) eine Fluth entsteht, welche die andern vermindern muss. Die Hypothese des Anrückens der Erde gegen den Mond erklärt dieses Phänomen gleichfalls nicht; denn in derselben müsste die Erde in einer mittlern Richtung rücken, welche die Diagonale des aus dem Verhältnisse der Kräste des Mondes und der Sonne construirten Parallelograms ist; und in dieser Richtung würde die Hebung des Meeres ihr Maximum erreichen und größer seyn, als wenn der Mond allein seine Anziehung äußerte.

Aber angenommen unser Satz sey nur eine Hypothese, so fragt es sich, in wiesern sie geduldet werden könne. Ich fordere von einer annehmbaren Hypothese in Ermangelung eines erwiesenen Lehrsatzes, drei Eigenschaften: a) dass sie das Phänomen, das sie erklären soll, in allen seinen Theilen vollständig erkläre; b) dass sie mit keinem Naturgesetze und keinem sonstigen physikalischen Lehrsatze im VViderspruch stelle; c) dass, wo möglich, ausser dem zu erklärenden Phänomene, noch einige andere Analogien für sie sprechen.

Die erste Bedingung wird man, hoffe ich, durch diese Hypothese erfüllt finden; wenigstens wüsste ich im Phänomene der Ebbe und Fluth nichts, das nicht durch sie erklärt wäre, und es können unter Annahme derselben alle bisherigen Rechnungen unverändert

bleiben, wenn man nur voraus bemerkt, daß die Hebungen nicht direct durch Mond und Sonne, sondern indirect durch die Verminderung der Schwere bewirkt werden. Die zweite Bedingling scheint mir. chonfalls:erfüllt; denn es ist mir weder ein Natura gesetz noch ein Satz in der rationellen Afronomie bekannt, der mit dieser Hypothese im Streite ware. Sie besteht ohnehin in einer Vorstellungsart über den Conflict zweier Gravitations-Aeußerungen, wobei die quantitativen Resultate unverändert bleiben. Die Erfüllung der dritten Bedingung ist wohl schwer, da wir unter den übrigen Himmelskörpern keinen haben, an welchem ähnliche Phänomene beobachtet werden können, und unsre sublunarische Welt uns noch weniger Gelegenheit zu ähnlichen Beobachtungen giebt. Dieser Mangel benimmt zwar der Hypothese einen Theil ihrer Wahrscheinlichkeit, macht fie aber nicht verwerflich. Jede andere wird auch nur die zwei ersten Bedingungen erfüllen und also nur der unfrigen an die Seite gestellt werden können. Nur eine solche Erklärung, in welcher man mit dem früher bekannten Gravitations-Gesetzen ausreichen könnte, würde den Vorzug verdienen.

Möglich indels, das ich in meiner ganzen Ansicht irre, dass die Mängel, die ich in der üblichen
theoretischen Darstellung des Phänomens der Ebbe
und Fluth zu sinden glaube, nur scheinbar seyen.
Ich wünsche belehrt zu werden, und gewiss mancher andere Physiker mit mir. Ich wüsste aber Niemand, der mit größerem Rechte diese Belehrung er-

theilen könnte, als der Herr Professor Gauss, det, als rationeller Astronom, der Stolz Deutschlands ist, von andern Nationen nicht minder verehrt. Ich nehme mir die Freiheit Ihn zu ersuchen, sich in diesen Annalen über einen se wichtigen Gegenstand zu erklären.

Parrot,
Prof. d. Phylik zu Dorpat.

(Die beiden Figuren folgen im nächsten Heft,)

VII.

Auszug aus dem Programm

d e r

holländischen Gesellschaft der Wissenschaften zu Haarlem, für das Jahr 1825.

(Eingesandt von dem Sekretair der Gesells. Hrn. van Marum.)

Die Gesellschaft hat am 21sten May ihre 72ste jährliche Sitzung gehalten. Sie hat eine Abhandlung gekrönt, über die Frage: Von welchem Werthe sind im Allgemeinen in der Medicin die schweselsauren Chinabasen (sulsates de Quinine), besonders bei den Fiebern. Der Versasser dieser Abhandlung ist F. J. Wittmann, Doctor der Medicin zu Maynz.

Auf die Frage: — Da man in der Thierazeneykunst viele Anzeigen sindet, dass die Grundsätze der
Medicin des menschlichen Körpers daselbst unzeitig angewandt worden und dieses vielleicht den Fortschritten
der genannten Kunst Hindernisse in den Weg legt, so
fragt die Gesellschaft: "Welche Aehnlichkeit ist da, zwi"sichen den Krankheiten, die am häusigsten bei unseren
"Hausthieren Statt haben, und den Krankheiten der
"Menschen, sowohl in Bezug auf ihre Entstehung, ihre
"Fortschreitung und ihren Ausgang, als auch hauptsächlich auf
"das Versahren, nach welchem diese Krankheiten behan"delt werden müssen? Worin weichen die einen von
den anderen ab unter ihren verschiedenen Verhältnis-

"schiedene Beschaffenheit des Menschen und der Thiere "erklärt werden, und welchen Grundsätzen muß man in "der Thierarzeneykunst schien, um die Krankheiten der "Hausthiere genügend kennen und auf die gründlichste "Art behandeln zu lernen?" — hat die Gesellschaft eine französisch geschriebene Antwort erhalten, mit der Devise: Les progrès tiennent moins à une étude routinière etc. Man fällte das Urtheis, dass dieser Aussatz micht Verdienste genug besitze, um gekrönt zu werden, und beschloß, diese Ausgabe zu wiederholen. Man hat dieselbe vor dem 1sten Januar 1827 zu beantworten.

Die Geschlschaft hat in Betreff der physikalischen Wissenschaften für dieses Jahr die nachstehenden Fragen aufgegeben, die zu beantworten sind

vor dem isten Januar 1827.

Da die verschiedenen Zweige der Naturgeschichte seit mehreren Jahren zu ausgedehnt worden sind, um innerhalb eines akademischen Jahres vollständig gelehrt werden zu können, so fragt man: "welche Auswahl hat "man beim Unterricht in der Naturgeschichte zu tref"sen, damit man nur dasjenige berühre, was sowohl im "gemeinen Leben, als in anderer Beziehung von Nutzen "seyn kann?"

"Was hat man der Ersahrung und sicheren Beobach"tungen zusolge von der wahren Natur derjenigen Fie"ber zu halten, welche unter dem Namen Puerperalsio"ber bekannt sind? Muss man dieselben als eine beson"dere und von dem Zustande der Wöchnerin abhängen"de Krankheit betrachten? Oder sind sie zusällig und
"mehmen sie ihren Ursprung von äuseren und verschie-

"denen Ursachen? Kann die Schwangerschaft und hor-"nach die Niederkunft zu dieser Krankheit einigen And "lasa geben? Hat man eine Entzündung, sey es wahrs. "oder falsche (apparente), in dem Periteneum, ale die "nächste Ursache dieser Krankheit-zw. betrachten, odek, "können die Entzündungen des Uterus, der Eingeweide, "und anderer Theile gleichfalls zu derselben beitragen? 4R. "es nicht sehr wahrscheinlich, dass die Sorgsalt während der "letzten Monate der Schwangerschaft und während der "ersten Tage nach der Niederkunst, die Ausleerungen der "Eingeweide zu unterhalten, als ein prophylactisches Mittel "betrachtet werden mus, um dieser so gesahrvollen Krank-"heit bei Zeiten vorzubeugen? Was hat man nach "pathologischen Grundsätzen von der Wirkung des Ca-"lomels in dieser schweren Krankheit zu halten?"

"Einige Aerzte find lange Zeit der Meinung gewe"sen, dass mehrere Krankheiten der Haut durch sehr
"kleine, dem blossen Auge unsichtbare Insekten unter,
"der Epidermis verursacht werden, während andere diese
"Meinung nicht zulassen. Die Gesellschaft wünscht al"so zu wissen, aus welchen Gründen man das Daseyn
"dieser Insekten unter der Epidermis angenommen hat,
"und welche Beobachtungen hierzu beigetragen haben?
"Und im Fall, dass diese Annahme gegründet sey: was
"könnte man daraus ableiten, um die Behandlung eini"ger Hautkrankheiten zu verbessern?"

Da es Beobachtungen giebt, die zu beweisen scheinen, dass die Entwicklung von Saamen, welche nicht
von den letzten Jahren herstammen oder von Saamen
fremder, weither gekommener Pstanzen, durch Sauerstoffhaltige Substanzen begünstigt und errogt werden kön-

ne, während die nämlichen Substanzen in andern Fällen diese Wirkung nicht gehabt haben, so fragt man: — "Giebt es zufolge wohl beglaubigter Ersahrungen Mittel, "deren man sich mit Erfolg bedienen könnte, um die "Entwicklung der Saamen zu befördern? Wenn dem so "ist: welches sind die Mittel und auf welche Art müssen "sie angewandt werden?"

"Welches ist der gegenwärtige Zustand der Kennt"nissen? Welches sind die Beobachtungen und die Versu"che, die über die Ursache dieser Bewegung und über
"die Gefässe oder Organe, in welchen diese Statt sin"det, einiges Licht verbreitet haben? Was kann man von
"alle dem, was die Physiker hierüber geschrieben haben,
"als durch wohl beglaubigte Versuche hinlänglich erwie"sen annehmen: was hat man noch als weniger bewiesen
"oder bloss hypothetisch anzunehmen? Und welchen
"Nutzen kann man aus der in dieser Beziehung erlang"ten Kenntniss für die Kultur der Pslanzen ableiten?"

"Welchen Ursprungs und welcher Natur ist das,
"was Grew, Du Hamel und Andere in den Stämmen
"der Bäume und Sträucher Cambium genannt haben? Ist
"diess wirklich, wie mehrere Physiker angenommen ha"ben, eine besondere, sehr von den übrigen Sästen der
"Pslanzen verschiedene Substanz, aus welcher die neuen
"Schichten von Holz und Rinde erzeugt werden? Oder
"ist diese, wie einige Physiker annehmen, eine schon or"ganisirte Substanz, welche sich entwickelt? Welchen
"Nutzen kann man aus dem, was wir von dieser Sub"stans wissen, für die Kultur der gewöhnlichen Pslausen

Men findet die hauptsichlichsten Meinungen über diesen Gegenstand in dem Werke von C. H. Schultz, die Natur der lebendigen Pflanzen. Thl. 1. Seite 620.

"Was ist, im Allgemeinen, der Unterschied zwischen meinem mechanischen Gemenge und einer chemischen "Mischung, besonders bei den lustsörmigen Flüssigkeiten: und auf welche Weise kann man mit Gewissheit "erkennen, ob eine Vereinigung von zweien oder mehre"ren sesten Körpern, vor Allem aber eine Vereinigung "von zweien oder mehreren Lustarten, eine chemische "Mischung darstellt?"

Man wünscht, dass man auf die bei der Vereinigung Statt findenden elektrischen Erscheinungen ausmerksam fey.

Die Gesellschaft hat für gut gehalten, nachkehende Fragen zu wiederholen, auf die zu anworten ist

vor dem isten Januar 1827.

"Welches sind die heilsamen oder der Gesundheit "des Menschen schädlichen Veränderungen, welche die "Nahrungsmittel, sowohl aus dem Thier- als aus dem "Pslanzenreich, in der Zusammensetzung ihrer Bestand"theile durch die Wirkung des Feuers erleiden; und "welche Regeln kann man daraus ableiten, um die Be"reitung gewisser Nahrungsmittel abzuändern, damit sie "zugleich geschickt werden, am meisten zu nähren und "die Gesundheit des Menschen zu erhalten?"

"Bis zu welchem Punkt kennt man die Natur und "die Eigenschaften derjenigen Schwammarten, welche un-"ter den Holzdiehlen wachsen, vor allem in senchten "Gemächern, wo sie sich sehr schnell vermehren und in "kurzer Zeit die Fäulnis des Holzes veranlassen. Kann "man aus der bekannten Natur dieser Psianzen und aus "der Art, auf welche sie die Fäulnise des Holzes be"schleunigen, Mittel ableiten, um die Entstehung derselben
"zu verhindern und sie entweder gänzlich auszurotten,
"wo sie sich besinden, oder wenigstens ihre schädlichen
"Wirkungen zu verringern?"

"Bis zu welchem Grad ist die Kenntnis der Bestandtheile der Thier" und Pslanzenkosse durch die interes"
, santen Versuche von Braconnot ausgedehnt, in welchen
"diese Substanzen mittelst Schwefelsäure in andere sehr
"verschiedene Substanzen verwandelt werden "). Sind
"die Resultate dieser Versuche durch wiederholte Versu"che völlig bestätigt worden? Was zeigen endlich Ver"suche dieser Art, wenn man sie mit anderen Stoffen
"anstellt, welche diesen noch nicht unterworsen wurden?
"Welche Vortheile könnte man aus einer Stoffverände"rung dieser Natur ziehen, um nützliche Resultate zu er"halten?"

"Da man seit Kurzem durch Versuche ersahren hat, "dass das Feuer und die Elamme einen sehr beträchtli"chen Grad von Lebhastigkeit erreichen können, wenn
"man einen Wasserstrahl auf eine gewisse Weise anwen"det, so fragt man, auf welche Art und in welchen
"Fällen könnte man hieraus vortheilhaste Wirkungen ab"leiten, sey es in der Oekonomie, in den Fabriken oder
"in alle den Fällen, wo es nöthig ist, dem Feuer mehr
"Stärke zu geben?"*)

⁾ Jonen. d. Ch. et Ph. XII. 172 u. XIII. 113. Schweigg, J. XXVII. 328 u. XXIX. 343.

^{*)} Schweigg. J. XXVIII. 299.

"Welches find die Gattungen von Pabriken; welche
"der Atmosphäre eine dem Athemholen des Menschen
"schädliche Eigenschaft mittheilen? Ist der schädliche
"Einfluss, den diese Zweige der Industrie auf die Gesund"heit des Menschen ausüben, so beträchtlich, dass er
"einige Vorsichtsmassregeln ersordert? Und wenn es der
"Fall ist, welche Vorsichtsmassregeln find bei Errichtung
"oder bei dem gegenwärtigen Zustande dieser Fabriken zu
"nehmen?"

Mehrere erfahrene Wasserbaumeister kommen darin überein, dass es oft in diesem Lande unmöglich sey, die Quellen (Wellen) zurückzuhalten oder abzuleiten, welche sich oft bei Legung des Grundes tiefer Schleusen einstellen; und da man in anderen Ländern, bei Erbauung von Werken dieser Art, dahin gelangt ist, mittelst Dampsmaschinen sehr beträchtliche Quellen zu überwältigen, fo legt die Gesellschaft zur Bewerbung solgende ' Frage vor. "Welche Mittel könnte man, außer den ge-"bräuchlichen und unzureichenden, anwenden, um bei "Erbauung tiefer Schleusen diese Quellen zurückzuhalten, "so dass man stets im Stande ist, diesen Schleusen die "vorläufig bestimmte Tiefe zu geben. Könnte man zu die-"sem Zweck, wie es an andern Orten der Fall war, mit Nuz-"zen die Dampsmaschinen anwenden und was hat die "Erfahrung über die Art gelehrt, sich am Vortheilbaste-"ften dieser Maschinen zu bedienen um die Quellen zu-"rückzuhalten?"

"Welches sind die Krankheiten des menschlichen Kör"pers, von denen man sagen kann, man kenne sie nach
"physikalischen und chemischen Grundsätzen und sey im
"Stande, daraus zu schließen, welche Mittel die wirk"samsten gegen diese Krankheiten seyen und auf welche

MATA diefe in dess manschlichen Körper wirken, um jene

"Welche Art ist die beste, um die schweselsauren "Chinabasen (sulfates de Quinine) zu bereiten, sowohl in "Bezug auf deren Eigenschaften als auch in Bezug auf die "erzeugte Menge und Kossenersparung. Worin weichen "sie sowohl in physikalischer als rein chemischer Hin"sicht von einander ab? Welches sind die Kennzein, chen, nach welchen man sie mit Sicherheit erkennen "kann, um jede Versälschung zu entdecken?"

"Was haben die an vielen Orten, im Winter 1822, "über die strenge Kälte gemachten Beobachtungen, in mehrsacher Beziehung für die Erweiterung unserer phy"sikalischen Kanntnisse bewiesen, besonders hinsichtlich "der Theorie der Gesrierung. Giebt es unter den Beob"achtungen über die außerordentlichen oder weniger be"kannten und verderblichen Wirkungen des letzten so
"hestigen Frostes, einige, aus welchen man nützliche Vor"schristen ableiten könnte, um sich während hestiger Win"ter am Besten gegen diese Wirkungen zu schützen?"

Man verlangt nicht, dass man bei Beantwortung diefer Frage Reihen thermometrischer Beobachtungen gebe, es sey denn, dass sie zur Bestätigung desjenigen dienten, was man behaupten will.

"Welches weren die schädlichen und ungewöhnlichen "Wirkungen der Lestigen Kälte im letzten Winter auf "Bäume, Sträucher und Pslanzen, vor Allem auf die, "welche ihres Nutzens wegen in den nördlichen Provinzen dieses Königreiches kultivirt werden, so wie in anderen Ländern, deren Temperatur wenig von der dieser "Provinzen verschieden ist? Und welche Vorschristen "könnte man ableiten aus dem, was man über die schäde

then Wirkungen des Frostes auf die Bäume und Rslanin beobachtet hat, um Mittel zu sinden, diesen Wirungen in strengen Wintern einigermaßen zuvorzukomen?"

Da man erst seit wenigen Jahren einen anderen Geiuch von der Lustpumpe macht, als zu physikalischen rsuchen, und man sich dieses Werkzeuges gegenwärtig t großem Nutzen in mehreren Fabriken Englands und sutschlands bedient, sowohl um Wasser bei einer viel ringeren Hitze zu kochen (ein Verfahren, welches man ch der Erfindung von Howard und Hodgson in den ickersiedereien Englands einzusühren angesangen hat) ; auch um den Farbestoff in die zu särbenden Stoffe besr eindringend zu machen, indem man den Druck der mosphärischen Luft in verschlossene Kessel treten läset welchen man zuvor die Luft verdünnt hatte, so fragt e Gesellschaft: "In welche andere Fabriken oder Masufacturen könnte man, nach physikalischen Prinzipien. len Gebrauch der Luftpumpe zu einem oder dem undeen Zwecke einführen?"

Da man gegenwärtig den Dampf nicht bloß als beegende Kraft in den Dampfmaschinen braucht, sondern
ch desselben auch mit Vortheil zu verschiedenen anderen
wecken bedient, wie in den Bleichereien des Garns, in
en warmen Treibhäusern zur Kultur der Pslanzen, gleichie zur Bereitung von Nahrungsmitteln, so sragt die Geillschaft: "Kann man nach wohl begründeten Prinzipien
beurtheilen, sür welche Fabriken und für welche häuslichen Bedürsnisse man den Dampf noch anwenden könnte?"

Die Gesellschaft hat in den vorhergehenden Jahren ie solgenden, die physikalischen Wissenschaften betref-

fenden, Fragen aufgegeben, auf die man zu antwor-, ten hat:

vor dem isten Januar 1826.

- 1) Was kann man in Bezug auf den Magensast des menschlichen Körpers und seine Wirkung auf die Verdauung der Nahrungsmittel als wohl erwiesen ansehen? u. s. w. (Diese Ann. LXXVII. 450.)
- 2) Welche Kenntnis hat man in Betreff der Natur des Haushaltes und der Erzeugung derjenigen kleinen Insekten erlangt, u. s. w. (Ann. LXXVII. 451.)
- 3) Ist es durch die Ersahrung hinlänglich bewiesen, dass es Bäume und Pslanzen giebt, vorzüglich aber unter den nutzbarsten, welche nicht wohl vegetiren können, wenn u. s. w. (Ann. LXXVII. 45i.)
- 4) Welche Insekten sind den Wald-Bäumen und Sträuchern am schädlichsten? u.s. w. (Ann. LXXVII. 451.)
- 5) Da man seit einigen Jahren glaubt, mehrere nähere Bestandtheile (principes constituants) in gewissen Psianzen oder Erzeugnissen des Psianzenreichs entdeckt zu haben, so u. s. w. (Ann. LXXVII. 451.)
- 6) Welche Fortschritte hat die Kenntnis derjenigen Gährung erlangt, durch welche man Essig (acide végétal) erzeugt? u. s. w. (Ann. LXXVII. 452.)
- 7) Da die, der Vegetation zugeschriebene, Verbesserung der atmosphärischen Lust und Vermehrung ihres Sauerstoffgehaltes, durch die späteren Versuche mehrerer Physiker nicht bestätigt worden ist, u. s. w. (Annalen LXXVII. 453.)
- 8) Da die chemische Zerlegung der Vegetabilien eine große Anzahl näherer Bestandtheile der Pslanzen kennen gelehrt hat, u. s. w. (Ann. LXXVII. 453.)

- 13) Auf welche Arf wirkt die zur Reinigung und Entfärbung mehrerer Flüssigkeiten, angewandte Thierkohle? u.f. w. (Ann. LXXVII. 454.)
- Stoff, der den fruchtbaren Theil eines guten Bodens.ausmacht? (Ann. LXXVII. 454.)
- 11) Da in der Hauswirthschaft mehrere Bleilösungen noch schr oft erschreckende Beispiele, ihrer zwar anfänglich unmerklichen, aber in der Folge sehr verderblichen und selbst tödtlichen Wirkung auf Menschen und Thiere geben, u. s. w. (Ann. LXXVII. 454.)
- 12) Ist dasjenige, was man unter dem Namen Tannin aus verschiedenen Stoffen zieht, ein wirklicher, diesen Pflanzen eigenthümlicher Stoff, u. s. w. (Ann. LXXKII. 455.)
- 13) Bis wie weit kennt man die Natur und Ursachen der Fäulniss u. s. w. (Ann. LXXVII. 455.)
- 14) Da über die Gegenden, nach welchen sich die bei une bekannten Zugvögel hinbegeben, die Meinungen noch sehr getheilt sind, n. s. w. (Ann. LXXVII. 456.)
- 15) Was weils man gegenwärtig über die Naturgeschichte der Zugfische? — u. s. w. (Ann. LXXVII. 456.)

(Das Programm der Gesellschaft, welches so eben in holländ. Sprache erschien, enthält mehrere andere Fragen, welche specielle Beziehung auf jenes Land haben und auf welche man nur von denjenigen Gelehrten Antworten erwarten kann, die dieses Programm im Original lesen können, dies Programm besindet sich unter anderen in einem Supplement der Haarlemmer Zeitung vom 4. Juni a. c., die in ganz Europa gelesen wird.)

Der Preis auf eine genügende Beantwortung einer jeden dieser Fragen ist: eine goldene Medaille von 150 Gulden Werth und überdiels eine Gratification von 150 holländischen Gulden. Die leserlich und in holländischer, französischer, englischer, lateinischer oder deutscher Sprache (aber nicht mit deutschen Schriftzügen) geschriebenen Antworten, hat man, frankirt, auf die gewöhnliche Art an Hrn. van Marum, Sekretair der Gesellschaft, zu addressiren.

VIII.

Auszug aus dem Programme der K. Academie der Wissenschaften zu Paris, die für die Jahre 1826 und 1827 vorgelegten Preisaufgaben betreffend:

L'Académie avait proposé la question suivante, pour objet duprix de mathématiques qu'elle devait décerner dans la séance de juin 1824:

- 1) Déterminer, par des expériences multipliées, la densité qu'acquierent les liquides, et spécialement le mercure, l'eau, l'al-cohol, et l'ether sulfurique, par des compressions équivalentes au poids de plusieurs atmosphères;
- 2) Mesurer les effets de la chaleur produits par ces compressions.

Aucune des pièces envoyées au concours n'ayant obtenu le prix, l'Academie propose de nouveau le même sujet pour l'année 1826.

Le prix sera une médaille d'or de la valeur de trois mille francs. Il sera décerné dans la séance publique du premier lundi du mois de juin 1826. Les Mémoires devront être remis au se-créturiat de l'Institut avant le premier Janvier 1826. Ce terme 'est de rigueur. (Ann. de Chim. et Phys. Mai. 1825. p. 88, wo das Nähere.)

Anleitung zur Kenntniss der Krystallgestalten, von Dr. Carl Fr. Naumann.

In diesem Werke, welches nicht nur für den Selbstunterricht, sondern auch dafür berechnet ist, als Leitfaden bei Vorlesungen zu dienen, werden die wichtigsten Lehren der Krystallographie nach der von dem Verfasser bereits früher in der Isis und in seiner Dissertation de hexagonali crystallinarum formarum systemate versuchten Methode vollständig und systematisch entwickelt, so dass der Leser nicht nur eine Aufzählung aller einzelnen Arten von Gestalten und der dieselben beherrschenden Verhältnisse, sondern auch eine gründliche Darstellung der sieben verschiedenen Krystall-Systeme erhält, wie solche in der Natur vorliegen. Alle zur Berechnung der Gestalten erforderlichen mathematischen Entwicklungen sind in eigene Kapitel abgesondert; weshalb auch diejenigen, welchen es nicht sowohl um das Detail der Berechnung, als um Uebersicht der Mannichfaltigkeit und Einsicht in den Zusammenhaag der verschiedenen Krystallgestalten zu thun ist, durch das Studium der übrigen Kapitel ihre Absicht vollkommen erreichen werden, ohne sich von mathematischen Formeln aufgehalten. zu sehen. Sonach dürfte dieses Werk geeignet seyn, nicht nur Mineralogen und Physikern, sondern auch Pharmaceuten and Chemikern eine bündige und vollständige Kenntniss von der allgemeinen Formenlehre der Mineralien und Salze zu verschaffen.

Ich besorge den Druck auf gutem weissen Druckpapiere im Formate der Annalen der Physik und Chemie und hosse, die Erscheinung zur bevorstehenden Michaelismesse gewiss zusagen zu können, nicht zweiselnd, dass die in unsern Tagen so ungemein zahlreichen Freunde der Naturwissenschaften, die ich auf diese interessante Arbeit vorläusig ausmerksam zu machen für meine Pflicht halte, dieselbe beisällig ausnehmen und mir ihre Bestellungen darauf unmittelbar oder durch die ihnen nächstgelegene Buchhandlung recht bald zukommen lassen werden.

Leipzig im August 1825.

Joh. Ambr. Barth.

Had a state of the state of the

fte des des

and the second of the second o

71 9

ment of freeto copy of

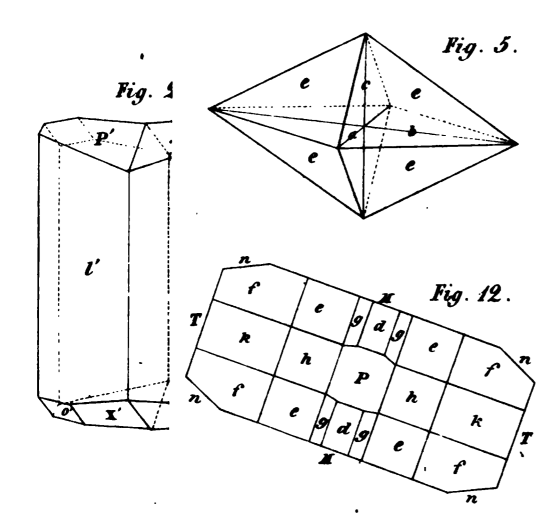
en get militari.

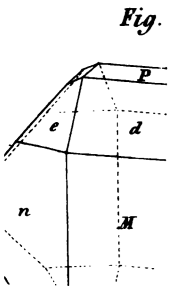
١

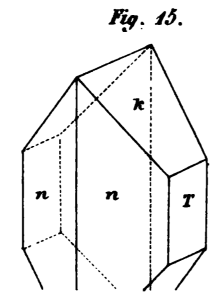
ZU HALLB,

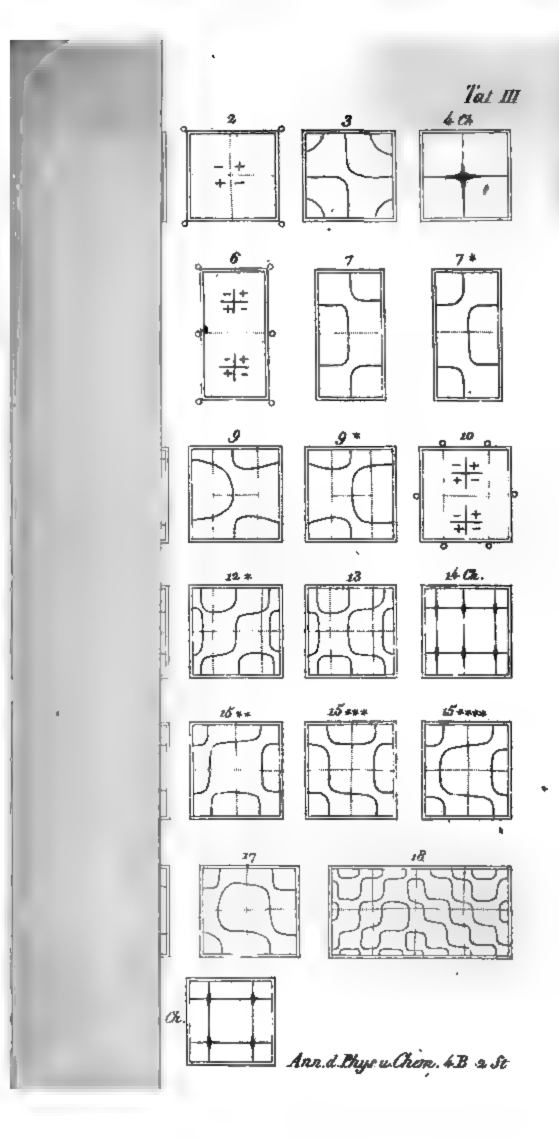
OR DR. WINCKLER.

| | Zoit Therm Haar Thermometreeraph Wasser- Unbersicht de | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|----|--|------------|------------|-----------|------------|--------------|-----------|-----|--------------|-----|-----------------------|-------|--|-----------|----------|-------------|------|----------|------------|------------------------|--------------|
| | | Zei | | K | The Res | | | | | | | | Th | CI M O CO | itro | oğı s þ | h | | and | Wattern | |
| ı | f | Beo | | 2 | frei | | | 177 | | ind | Wet | lur | | Min | . ; | Mar | - | | ler | AA SCEDEN | - |
| ı | 1_ | | | 7 | Sch | di | | | 1 | | | · | Tag | Nuchi | 10 | Tag | | | ule | Tegn | Sa fa |
| И | - | a 6 | 11 | <u> 4</u> | _ | | | R. | <u> </u> | | | | <u>. </u> | voche | | | | <u> </u> | | | <u> </u> |
| Н | | - | 8 | Ŧ | | | | | sö. | | htr Mg | rth | 1 | ¥ 3.0 | 9. | 119. | | 4 | 9 | bester | 8 |
| | | 1 | 뻵 | 1 | 14 | 9 | 46 | 6 | 010. | 3 | sebon sebon | | П | _ | ! | 17- | - 1 | 1.5 | 8 | rebita verm | 13 |
| | | 1 | | 1 | | | 46 | | | | reh Ab | rth | 11 | | 6 5 | 10- | | 4 | 7 6-5 | triib | 7 |
| ı | | τ: | 10 | 1 | | | GĄ. | | | | telib | | .5 | - | š. | 14 | | 4 | 6 | Regen | 15 |
| | | | J | ŧ. | | | | | , | Į | | 1 | 6 | | 9 | 111 | 6 | 4 | 6 | Gewilter | |
| H | | 4. | | r | | | | | | | AGLES AGLES | Ì | 7 | | | 171 | | 4 | 6 | windig elärmisch | 씸 |
| H | 9 | ₹` | | ă. | | | | | | | vr Gen | r o. | | | | 194 | - 0 | 4 | 6 | | |
| ľ | | ŧ. | F] | 1 | | | | | WOW | | | eg | 10 | 891 | a | 4.6- | _ | - 6 | 6-6, | | ы |
| | | U | 10 | 1 | 10 | 1 | 90 | 6 | 5- | 킈 | trüb | | E I | | 9 | 2 L- | - 4 | * | 6 5.5 | | ы |
| ł | | | d | | -15 | . , | 68 | 2 | arw. | , | yerm. | | 1.5 | 10 (| | 89. | 밁 | 4 | 5 | | |
| | | ١. | 1 | Г | 15. | - 9 | ße. | 3 | *##*- | 5 | trb8 prl | rr ji | | 15- | - 1 | #8. | | 4 | 8.8 | Nachto | - |
| | 5 | S | 5 | 1 | | | | | That. | | TOTAL . | -1 | t li | 9- 8 | š] | 8.41 | | | 5 | beiong | i a |
| 1 | | ۹. | 6 | Ŧ | 11 | | | | W. | | leüb' teüb | | 16 | B- 4 | | 10- | | * | 5-5 3-5 | թշեցը | 6 |
| | | | Ŧ | 1 | | | | - } | | - ! | | | 18 | | | 12- | | 4 | 5.5 | TETEL | 5 |
| | | | 하 | H | | | | | SW. | | | | 19 | 1 . | 9 | 11- | _ | 4 | 6 | triib Nabal | : |
| H. | |) ' | | Ł | | | 65 60- | | 65 W+ | | rüb cüb | | 90 | | ď | 17- | | 4 | 8-5 8 | Regen | 4 |
| H | _ | 7 | 6 | ŧ. | | | R.D. | | g. | | ru b | - 1 | \$1 \$1 | 8- t | 5 | 16- 15. | 7 | - 7 | 7 | windig | [4] |
| П | | Ţ, | ю, | 1 | | | | | | | rh Rg | | 55 | i | | 16. | | 6 | 6 | irgaminep . | 8 |
| N | | , | .1 | ì. | , | | | ď | | Į. | Rgsch | | 84 | | 4 | 19. | | 4 | 5 | | lΙ |
| | | 4. | | ľ | | | | | 5 W. | | irab ira Rg | | 95 86 | 10- | 61 | 9.2- 51- | | - 7 | 7 | | [|
| | 5 | | | 1 | | | | | | | e ca Ri | tr | 87 | B- 4 | -1 | 19- | | ě | 6 | | _ i |
| | | | 5 | 1 | | | | | | | e ba R | gtr | 18 | 7- 0 | - I | 20- | ø | - 6 | 4 | Mounth | |
| Ш | | K 1 | ᅦ | Н | 3. | В | 89. | ā | avy- | * * | roda | -1 | 19 | 11. (| | 16- | | 4 | 6 | Megreh : | 16 |
| П | | | di | Ł. | -15. | | 65. | 4 | MW. | J. | chön | - 1 | 5 u | -f- G. 4 | • | -10- | 7 | • | tı , | | |
| Н | | ١, | d | ľ. | | | | | | | շևմը | - 1 | | 980-1 | <u>'</u> | - 5A3 | -, | 154 | 56 | | |
| ľ | 6 | ۲. | | ı | 17 | | | | | - 1 | obän. | - 1 | Mail | 7.34 | | - 1 B. | 11 | 4. | 5.7 | sichthern Mondfinet | 1 |
| П | | | | ı | | | 38- | | | - 1 | ebën FbNb | | | , , | 1 | | -1 | | | nanchth. | |
| п | | | 1 | | 124 | 7 | gu. | Ĭ | *** | Т | N D Mai | - 1 | | Min. | | Max | | | 1 | Sonnenfin | 1 |
| Н | | 6 | 쎔 | ı | | | | 1 | | ı | | - 1 | | + 1.0 | ' - | Lae. | ۱, | | | | H |
| Ш. | | 7 | | | | | | 1 | | П | | -1 | | grönde | . V | er in e | a. I | | | | |
| ľ | | 1 | 뒒 | | | | | 1 | | П | | | | | L,q | | " | | | | |
| | | Ų, | e. | L | | | | - | | J | | _ | | | | | | | 1 | | |
| | | | | | | | | | | | hp: V7 | | | Haro | | | | Ther | | Hygron | |
| | | ١, | 1 | 8 | | 46 | | | 517.0 | | | M | 11] [5: | 4."85 | 6 , | redh | +1 | 4-00 | bru č | 1 63.º0a a | rdĬ |
| 1 | 8 | ₹` | 9 | 5 | 4 1 | bB | - | | | | NO | | | T.A | | , | | | | | |
| | | | ő | 4 | | - 18 - 46 | - 1 | | პ75∙ ე₿\$ | | NW | | ix 5. | | | N W | | 7. 5 | 8 20 | 99. 96 as 56. 55 ss | |
| | | | 10 | 5 | — I | | _ | 4_ | | | nodra | | | 19.""51 | - | | | 4.08 | -1- | 64. 71 | - |
| H | _ | | 4 | E | 211 | ** | J -1 | -19 | | / 3 | 1 | ٠., | | | ٦١ | | | | | [mar. 1-1] | |
| | | | | | _ | | | | | | | | | | | | - | | | | _ |









-. ; • . J. 100.1 1 Į : ٠. • .

ZU HALLE,

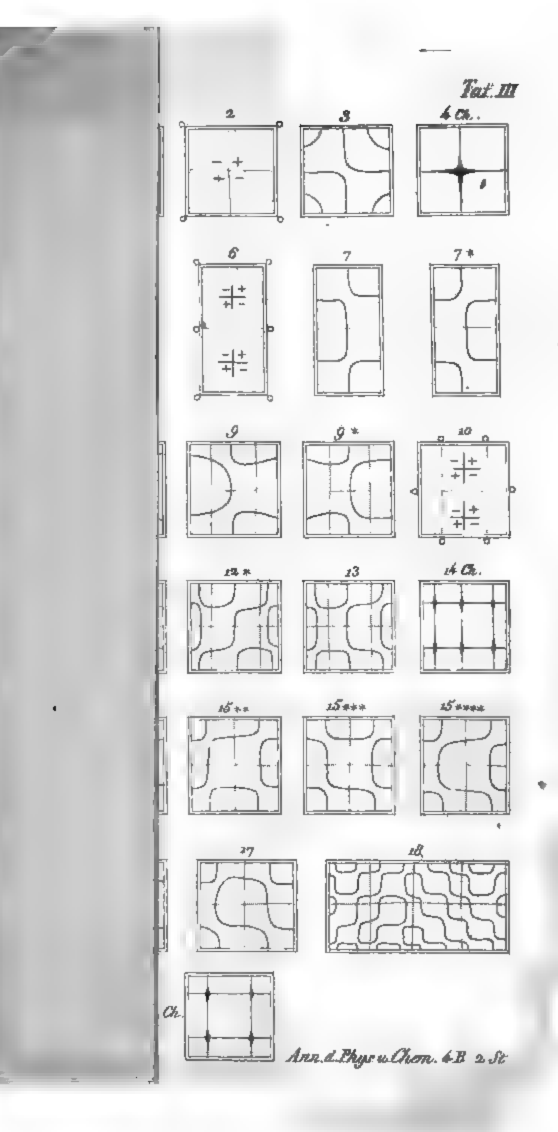
| Zert II | Therm Haar Resum, Hyge | Thermometrograph | Wasser- Unbersicht d. Stand Wattegang |
|---|--|---|---|
| Boob. | frei im bei Wind Wolter Schuttn 4100 R. | Tug Min. Max. Tage Variet Tage | der Tage |
| 1 | 16. 9 48. 6 mo. 1 sehon 19. 6 46. a S. 1 nohon 10. 3 48. a O. 3 teh Abeth 25. 5 64. 1 O. 1 teh A 118. 8 61. 1 saw. 3 verm 10 2 58. 4 8W 2 verm 10 0 59. 5 waw. 5 ve Green. 15. 1 68. 7 saw. 1 verm 15. 2 68. 5 saw. 1 teh B 17. 5 54. 4 saw. 5 teh Sprheg 17. 5 54. 4 saw. 5 teh Sprheg 18. 7 57. 1 saw. 5 teh Sprheg 19. 5 60. 5 W. 2 teh 19. 6 40. 4 saw. 1 teh 19. 6 40. 4 say. 1 teh 19. 6 40. 4 say. 1 teh 19. 6 40. 4 say. 1 teh 18. 7 99. 3 saw. 2 teh 18. 7 99. 3 saw. 3 teh 18. 8 61. 1 saw. 5 teh 19. 10. 10. 10. 10. 10. 10. 10. 10. 10. 10 | 3.0g +12.07 3.1 37. 5 4.6 20. 2 4.6 3 16.7 3.4 16.6 6.4 0 11.6 7.5 5 11.9 8.6 8 17.0 | 4 9 heiter 1 4 1 achin 8 4 7 verm 15 4 5 1rih 7 6 6 Regen 13 6 6 winder 1 6 6 winder 1 6 6 stirmtoch 4 6 5 5 6 5 6 6 5 6 6 5 6 6 5 6 6 6 6 6 7 verm 3 6 6 6 5 6 8 6 6 6 8 6 6 6 6 8 6 6 6 8 6 6 6 8 6 6 6 8 6 6 6 8 6 6 6 8 6 6 6 8 6 6 6 8 6 6 6 8 6 |
| 5 8 9 9 6 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 | + 14. 7 88. 1 SVV. 5 trüb 11. 7 89 7 5 W. 5 trb Rg 12. 5 82. 5 SW. 5 trex Rgtr 9. 5 91. 6 W. 1 trbft Rgtr 9. 89. 3 SVV. 1 schon | 15 6 6 48 6 16 10 4 11 5 17 8 5 19 5 18 7 0 10 0 11 0 14 1 50 6 4 10 7 | 4 6 5 7 4 6 4 4 Mrgrib 10 4 5 Abrth 15 |
| 6 8 19 6 1D | 16. 4 5s. 4 saw. Blacking | Sma — 220.2 — 545.2 Mittl — 7.54 — 18.11 Min. Max. — 3.01 — 24.01 | 156 5 sichthare 4. 5-7 Mondanst 1 unstehth. Sonnenku 1 |
| 7 { 8 18 8 6 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 | - PP | grössle Veränd. | |
| 8 8 9 6 10 | 63 + 689 4 6576 58 NO 74 + 686 9 2575 - 33 NAY Ma | n. 558. 729 N + 5 n. 568. 204 SW + | Thurm. Hygrom. 4.905 medl \$5.003 and 5.0 55 and 5.0 55 asw 5.1 51-71 |

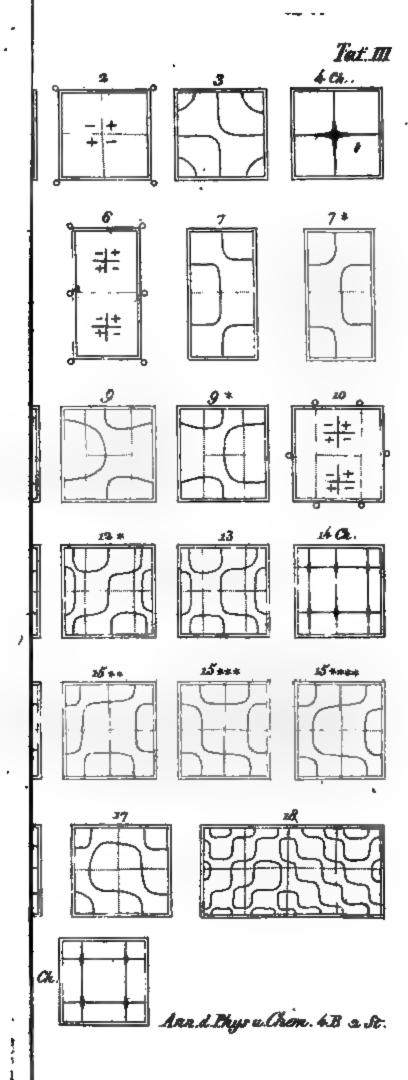
t. Decke. Am 18 u. 19. wolkig bed. Am 20. Moig. hed. unten iach oben in Cirrus übergehen und ums Zenith offen lassen, Mittgs , bald aber wolk. Decke gegen 6 u. von 8 Abds ab gel. Reg. h Reg., Vormittgs einz. Tropfen; Vormittgs in S hohe Cirr. Str. m., oben über Cirrus besetztem Grund lockere Cirr. Str. Flächen; 'det sich wolk. Decke die bleibt. Die Sonne tritt, 7 U. 414 Abds laher hat die Sommer-Sonnenwende Statt. Am 22. Vormittgs wie une Reg.; Tags über Cirr. Str. Mallen über offnem Grund u. unten ds wolkig bed., von 2 bis 3 stark Reg., Nchmittgs einz. Tropfen. Mond in seiner Erdnähe. Am 23. wolk. Bed., die Tags bisweil. dert sich Abds; Spät-Abds bis auf geringe Streifen in W, heiter. las erste Monds-Viertel,

n 24. Morg, bei bel. NW-Horiz, heiter, Mittgs rings hohe Cum. Mallen, Nachmittgs bed. letztere meist, stehen Abds einz. auf heit. t-Abds fast heitr. Am 25. früh heitr, Tags kl. Girr. Str. zerstreut, zu und Spt-Abds herrscht dünne Decke. Am 26. Vormittgs Cirr. irde, Mitigs treten unten Cum. zu, um 2 in SW bis S u. W Geind dort schwach Donner, nachher etws Reg.; Abds Cirr. Str. einz. lm. unten; gegen 8 zieht sich wolk. Decke zusammen, ein kurzer egsch. fällt und wolk. Decke bleibt. Am 27. früh verwasch. Cirr. ld wolk. Decke, die von Abds ab stärker wird; um 12 Sprühreg. -Spur auf heit. Grde, modif. lich in Cirr. Str., und diese in wolk. igs gleichf, ist und fortbestehet; von 5 bis nach 8 Abds gelind Reg. , starke Decke löst sich erst Abds auf und Spt-Ahds stehen lockere nz. auf heit. Grunde. Ganz früh Reg., Vormitigs sein und unter-Mittg in einz. Tropfen und nach 5 ein hestiger Schauer. te bis oben bed., sonst auf heit. Grunde Cirrus-Spur; Mittgs heitr. , Nchmittgs wechseln verwasch. Cirr. Str. und heitre Stellen, Sptfeu, sonst wolkig bed. Heute früh, 32' nach Mitternacht, wieder

Monats: wechselnd, schöne und trübe Tage, warm in Mitten; he und westliche Winde herrschten und mit ihnen kamen oft Stricheterstand im Ganzen ausgezeichnet hoch.

Aitution hatte sich der schon im vorigen Monate bemerkbar geweer, Gallenficher, gallichte Durchfälle mit Erbrechen, selbst ruhrrherrschend. Auch die nicht selten biliösen Anginen und Nessel-1, Husten und Schnupsen, sehr allgewein. Keichhusten zeigte







ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1825, SIEBENTES STÜCK.

I.

Zusatz zu der Abhandlung:

Untersuchung der Mineralwasser von Karlsbad, nebst Untersuchung einiger anderer Mineralwässer des Ellenbogner Kreises in Böhmen.

Von

J. J. Berzelius).

I. Lithion im Karlsbader Wasser.

Bei den Untersuchungen, welche ich im Jahre 1822 mit dem Karlsbader VVasser anstellte, suchte ich auch Lithion in demselben, aber ohne es zu finden. Ich fand es nachdem im Egerwasser und deshalb hielt ich eine neue Prüfung nothwendig, um zu bestimmen, wie weit dieses Alkali im Karlsbader VVasser gefunden werden könne. Bei meinen früheren Untersuchungen vermischte ich die Salze, nach geschehener Sättigung durch Salzsäure, mit phosphorsaurem Ammoniak und verdunstete die Flüssigkeit, in Hoffnung, nach VViederaussösung des trocknen Salzes, phosphor

[&]quot;) Aus den Kongl. Vetensk. Acad. Handl. 1825. Ite Hälite. Vergl. Kongl. V. A. Handl. 1822 und Gilb. Ann. LXXIV. 113 u. 276.

Annal. d. Phylik. B. 80. St. 5. J. 1825. St. 7.

seures Lithion zu erhalten. Die Versuche, die sch seitdem, über die Entdeckung kleiner Quantitäten von Lithion, Gelegenheit hatte anzustellen, haben bewiesen, dass auf diese VVeise ein größerer Gehalt von diesem Alkali ersordert wird, wenn etwas unlösliches Salz von Lithion und Phosphorsaure gebildet werden soll, weil das Ammoniak unter dem Verdunsten versliegt und das phosphorsaure Salz einen Ueberschuss an Säure erhält.

Ich habe nachdem gefunden, dass man den Zweck am Besten erreicht, wenn man die zu unterluchende Auflölung, nachdem lie wohl von Erdlalzen befreit ilt, mit einer Mischung von reiner Phosphorsaure und ein. wenig kolilensaurem Natron versetzt. Während des Verdunstens fängt die Flüssigkeit an, bei einem gewissen Grade der Concentration, trübe zu werden, und nach völliger Eintrocknung des Salzes bleibt bei Auflösung in kaltem Wasser ein weißes Pulver zurück, welches in der, an phosphorfaurem Natron reichen, Mutterlauge unlöslich ist, und welches mit kaltem Wasser gewaschen werden kann, obgleich nicht ganz ohne Verlust. Es ist bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft sehr schwer in reinem Wasser löslich, wird aber vom warmen Waller leichter gelöft. Diese schwerlösliche Substanz ist ein neutrales Doppelsalz von phosphorsaurem Natron und phosphorsaurem Lithion, welches schwerer löslich ist im Waster, als phosphorsaures Lithion für sich.

Dieses Salz hat folgende Eigenschaften: es schmilzt ziemlich leicht vor dem Löthrohr zu einer Kugel, welche im schmelzenden Zustande durchsichtig ist, aber im Erstarrungsmoment weise und undurchsichtig wird.

Mit Kobaltoxyd wird es blau, nicht roth, wie phos-

phorlaure Talkerde; vermischt mit kohlenfaurem Natron auf einem Platinblech, schmilzt es zu einer klaren Masse zusammen, welche unklar Wird, wenn sie etstarrt, und welche auf Kohle geschmolzen, von det Kölile eingelogen wird. Phosphorlaure Erdsalze wetten nicht von kohlensaurem Natron aufgelöst, und auf Kohle blefbt die Erde auf deren Obersläche zurück, während die geschmolzene Salzmasse in die Kohle eindringt. Das Gemenge des Doppelsalzes mit kohlen-' Caurem Natron greift im Schmelzen nicht das Platin an; wenn das Doppelfalz mit doppelt so vielem kohtensanren Kalk vermischt wird, so schmilzt es auf Platitiblech, welches wenig oder nicht davon angegriffen wird; setzt man aber einen Tropfen Waller zu der geschmolzenen Masse hinzu, trocknet es sodann ein und glüht das Platinblech, so läuft es rund herum an, wie es gewöhnlich beim Lithion der Fall ift.

Hundert Theile dieses Salzes wurden mit 200 Thl. kohlensaurem Kalk in einem Platintiegel zusammengeschmolzen, die geschmolzene Masse mit der gehörigen Sorgsalt zu Pulver zerrieben und mit Wasser ausgekocht. Die Flüssigkeit enthielt Kalk und war stark alkalisch. Sie wurde genau mit Oxalsaure gesättigt, siltrirt und zur Trockne verdunstet. Die Oxalsaure wurde bei gelindem Feuer fortgebrannt, worauf das übrigbleibende kohlensaure Alkali so leicht schmelzbar war, dass es bei einer Temperatur sloss, bei welcher es noch nicht sichtbar glühte. Es wog 77,333 Thl. Diese entspricht genau dem Verhaltniss, dass das Salz ein neutrales gewesen, und von jedem Alkali einen Atomen enthalten habe. Das kohlensaure Salz wurde vorsichtig mit Salzsaure gesättigt, zur Trockne verdun-

stet und gelinde geglüht. Die geschmolzene Masse wog 90,2 Tlil., wurde aber unter dem Wägen so stark feucht, daß das Gewicht nicht mit völliger Genauigkeit bestimmt werden konnte. Das Salz wurde nun in Waller aufgelöft, langfam bis zum Anschießen verdunstet und darauf eingetrocknet. Die trockne Masse wurde mit wasserfreiem Alkohol übergossen, welcher 44,45 Grm. Kochfalz unaufgelöst zurückließ. Dieses kommt so nalie an 45,24, welche es der Berechnung nach, bei einem Atomen von jeder Base geben müsste, dals man deutlich sieht, der Verlust rührt daher, dals das Kochsalz nicht völlig unlöslich in Alkohol ist. Die erhaltene alkoholische Lösung gab nach Verdunstung ein weilses Salz, welches sehr schnell zerflos und welches nicht von Alkali gefällt wurde. Diess Doppelfalz besteht folglich aus: LP + NP, welches auf 100 Theilen beträgt:

 Phosphorfaure
 59 05

 Natron
 25,87

 Lithion
 15,08

und diese 100 Theile des Doppelsalzes entsprechen 33,3 Thl. kohlensauren Lithions.

Nach dieser Beschreibung des Verfahrens, das Lithion zu entdecken und dessen Menge annähernd zu bestimmen, will ich den Versuch auführen, der beweist, dass dieses Alkali im Karlsbader Wasser enthalten ist.

Von meiner früheren Untersuchung hatte ich noch eine Portion der Mutterlauge, welche nach Krystallisation des Karlsbader VVasser erhalten wird, und welche kohlensaures Natron nebst einer geringen Menge schweselsauren Natrons enthält. Diese Ausssung hatte bei + 18° ein specisisches Gewicht von
1,2525, und 100 Gramm davon, mit phosphorsaurem
Natron versetzt und auf die zuvor angegebene VVeise
behandelt, gaben 0,25 Grm. von dem Doppelsalze,
welchen entsprechen 0,0377 Grm. reines oder 0,08325
Grm. kohlensaures Lithion. Dieser Versuch beweißt
gewiss nichts über die Menge dieses Alkalis im Karlsbader VVasser, aber er zeigt auf jeden Fall, dass die
Menge sehr gering ist. VValuscheinlich übersteigt
darin der Gehalt nicht 3 Milligramm auf 1000 Grm.
des VVassers.

Die Andeutung, welche man in den letzten Jahren erhalten hat, Jod, als eine das Kochsalz begleitende Substanz, im Wasser salzhaltiger Quellen zu suchen, veranlassie mich zu versuchen, ob aus der eben erwähnten Mutterlange eine Reaction von Jod erhal-Die Lauge wurde deshalb so ten werden könne. lange mit salzsaurem Kalk versetzt, als noch ein Niderschlag enistand *), filtrirt, mit Salpetersaure übersattigt und über der Oberfläche dellelben ein feuchtes, mit Stärke bestreutes, Papier aufgehängt, worauf die Flasche zugepfropst wurde. Aber selbst nach mehreren Tagen konnte keine Reaction von Jod auf die Stärke wahrgenommen werden. Diese Prüfung hat indels den Feliler, dass in einer Kochsalzhaltigen Flüssigkeit leicht eine Portion Chlor durch die Salpe-

^{*)} Der Grund zu diesem Versahren war: das Kohlensauregas fortzuschaften, mit welchem sonst ein geringer Gehalt von Jod so schnell verdunsten konnte, dass keine Reaction zu entstehen vermochte.

terienre entwickelt, und dadurch, wenn der Gehalf geringe ist, das Jod zur Säure verwandelt wird, ehn es zu reagiren vermag.

2. Untersuchung des Wassers im Franzensbad bei Eger.

Die analytischen Untersuchungen, welche ich früher von einigen böhmischen Mineralwässern mitgetheilt habe, veranlassten Hrn. Hecht, der gegenwärtig beim Franzensbrunnen die Gerechtsame, das Waster in Krügen und Flaschen zu verschicken, gepachtet hat, mir eine kleine Quantität von diesem Wasser zuzusenden, damit seine Bestandtheile mit den eben erwähnten von mir analysirten Wässern verglichen würden. Ich hatte gewünscht, das zur Analyse bestimmte Wasser in Flaschen von durchtsichtigem Glase und mit eingeschliffenen Stöpseln versehen, zu erhalten, auf welche Weise ich selbst das zur Analyse bestimmte Karlsbader Wasser mit nach Hause führte; da indels Hr. Hecht micht glaubte sich solche Flaschen, mit hinlänglich dichten Stöpseln, verschaffen zu können, so wurde das Wasser in Flaschen von schwarzem Glase (Hyalith), zugepfropft mit verharzten Korkstöpseln, versandt. Diess führt immer für die nachherige Analyse die Unannehmlichkeit mit fich, dass ein Theil des Eisengehaltes auf den Kork miedergeschlagen wird, der sich dadurch schwarz fürht *), dass die Bestandtheile des Korkes ausgezo-

^{*)} Diese Korkstöpsel schwärzen sich nicht immer gleich stark, weil sie nicht alle gleichviel Gerbestoff enthalten. Nach einer Mittelzahl, von der Behandlung mehrerer Korkstöpsel mit Säure, kommen 0,002 Grm. Eisenexyd mehr auf jeden Kork.

gen und im Wasser geläst werden, und dass die Bestandtheile, welche sich aus dem Wasser bei seiner Verschickung und Aufbewahrung absetzen, niemale mit Sicherheit in richtiger Menge erhalten werden können, weil man nicht sieht, wann die innere Fläche der Flasche rein ist. Die analytischen Untersuchungen, welche ich hier mittheile, müssen zum Theil von diesen unvortheilhaften Umständen Einslus erlitten haben und deshalb minder genau seyn, als wenn sie an Ort und Stelle ausgeführt wären. Da sie indese die Gegenwart von Bestandtheilen an den Tag legen, die der Ausmerksamkeit meiner Vorgänger entgingen, so trage ich kein Bedenken, dieselben berkannt zu machen.

A. Der Franzensbrunnen.

Die Quelle, welche von den Brunnengasten ammeisten benutzt wird, ist, obgleich schon lauge beskannt und von Zeit zu Zeit als Gesundbrunnen gebraucht, erst unter der Regierung des jetzigen Kaisers von Oestreich mit einem großen Theil der zur Bequemlichkeit der Badegäste gehörenden Einrichtungen versehen worden, und hat darauf den Namen Franzensbrunnen erhalten, so wie die ganze Einrichtung den Namen Franzensbad.

Dieses Wasser ist untersucht worden von Gren, Reuse und Trommedorff. Grens Untersuchung fällt in die Zeit der Kindheit der chemischen Zerlegungskunst. Die von Reuss wurde in den Jahren 1792 und 1793 angestellt, nach einigen vorhergegangenen sehr trocknen Jahren *).

^{*).} Chemisch - medicinische Beschreibung des Kaiser Franzens-

Das Resultat seiner Analyse ist:

| • | in 60 Unz | . Waff | or ; | in | 1000 Thi. Waster | | |
|------------------------|-----------|--------|------|----|------------------|--|--|
| Schwefelfaures Natron | 167,20 | Gran | | • | 5,806 | | |
| Salzfaures Natron | 27,78 | • | • | • | 0,965 | | |
| Kohlensaures Natron | 54,51 | | • | • | 1,893 | | |
| Kohlenfaurer Kalk | 4,60 | • | • ' | • | 0,160 | | |
| Kohlenfaures Eisenoxyd | ul 4,00 | • . | . • | • | 0,140 | | |
| Kieselerde . | 3,20 | • | • | • | 0,111 | | |
| • | | | | | 9,075 | | |

Jahre 1820 *) als die chemische Analyse sich schon auf ihrem jetzigen Standpunkte befand. Man hat folglich an sein Resultat eine größere Ansorderung auf Richtigkeit zu machen, als an das so eben angeführte. Er fand, dass das Wasser enthielt:

| _ • | auf 12 Una | en | • | in | n 1000 Theilen | | |
|------------------------|------------|------|---|----|----------------|--|--|
| Schweselsaures Natron | 19,069 | Gran | • | • | 3,313 | | |
| Salzsaures Natron | 6,700 | • | • | • | 1,163 | | |
| Kohlensaures Natron | 4,480 | • | • | • | 0,778 | | |
| Kohlensauren Kalk | 1,291 | • | ë | • | 0,224 | | |
| Kohlensaures Eisenoxyd | ul 0,312 | • | • | • | 0,054 | | |
| Kieselerde . | 0,274 | | • | • | 0,048 | | |
| | • | · | • | • | 5,580 | | |

Die Resultate dieser Analyse weichen weit mehr von einander ab, als durch Beobachtungssehler erklärt werden könnte; es ist daher sehr wahrscheinlich, dass das VVasser während der trocknen Jahre 1792 und 1793 mehr Salz aufgelöst enthalten habe, als gewöhnlich.

pades oder des Egerbrunnens, vom Bergrath Dr. Reufs. Eger 1816. p. 184 sf.

^{*)} Tromusdorff, Neues Journal der Pharmacie, B. IV. St. 1.

Das von mir analysitte VVasser hatte seinen ganzen Eisengehalt abgesetzt, welcher in Form eines gelben Pulvers den Boden der Flaschen bedeckte. Das specifische Gewicht des vom Eisen befreiten VVasserwar, nachdem das Kohlensauregas so weit fortgedunstet war, dass keine Blase sich mehr an die Innenseite des Gesalses absetzte, bei + 18° = 1005,387.

Damit ohne große Umstände die zur Analyse bestimmte Menge von VVasser mit großer Genauigkeit abgemessen werden kann, bediene ich mich einer Flasche mit eingeschliffenem Stöpsel, welche bei + 18°, wenn der Pfropsen aufgesetzt wird, so daß keine Lustblase zurückbleibt, 632,661 Gramm destillirtes VVasser fasst. VVenn das specifische Gewicht des VVassers ausgemittelt ist, so wird danach das Gewicht des Probewassers in der gefüllten Flasche berechnet, welches für das VVasser aus dem Franzensbrunnen wird 636,07 Gramm.

- a) 636,07 Grm. des VVassers wurden in einer gewogenen Platinschale abgeraucht und hinterließen eine weiße Salzmasse, welche, als die Schale nach völliger Eintrocknung, endlich am Boden gelinde geglüht
 wurde, 3,424 Grm. wog, welchen entsprechen 5,3835
 Grm. auf 1000 Grm. VVasser. Von diesem Rückstande
 waren 3,212 Grm. in VVasser lösliche Salze und 0,212
 Grm. Erdarten. Diese 3,212 Grm. Salz waren alkalisch und gaben, nach Sättigung mit Salzsaure, Verdunstung zur Trockne und Glühen der Salzmasse
 3,262 Grm.
- b) Um den Gehalt des Wassers an Schweselsaure mit völliger Sicherheit zu bestimmen, wurden 636,07 Grm. des Wassers mit Salzsaure gesättigt und mit salz-

- Leurem Baryt gefällt. Der erhaltene schwefelsaure Baryt wog geglüht 3,3033.
 - c) Eine gleiche Quantität Wasser wurde mit Salpetersäure übersättigt und mit salpetersaurem Silber gefällt, worauf man 1,867 Grm. salzsaures Silber oder Chlorsilber erhielt.
 - d) Drei Probestaschen, d. i. 1908,21 Grm. Wasser, wurden in einer Platinschale verdunstet und hierauf, als die Salze ansingen Zeichen von Krystallisation zu geben, die Flüssigkeit siltrirt, die Lösung zur Trockne verdampst, und die Schale endlich so weit erhitzt, dass sie am Boden glühte, wobei das Salz sichtbar geschwärzt wurde, durch Verkohlung von Korkextract. Das Salz wog 9,665 Grm.
- e) Das Salz wurde in Wasser gelöst, welches 0,000 Grm. kaustische Talkerde unaufgelöst zurücklies, so das das Gewicht des Salzes nur 9,656 Grm, betrug. Ich habe schon bei den früheren Analysen gezeigt, dass kohlensaure Talkerde der alkalischen Salzlöfung mit folgt und dass umgekehrt eine kleine Menge kohlensauren Natrons mit den Erdarten eingemengt bleibt. Ich kannte damals nicht recht die Ursache dieses Umstandes, welchen Hr. Mosander späterhin ins Klare brachte. Er besteht darin, dass kohlensaures Natron mit kohlensaurer Talkerde ein schwerlösliches Doppelsalz giebt, welches beim Auswaschen mit Wasser auf eine solche Weise zersetzt vird, dass sich viel kohlensaures Natron mit wenig kahlensaurer Talkerdé auflöst, während dass ein mit kohlensaurer Talkerde übersättigtes kohlensaures Natron uulöslich zurückbleiht. Beim Glühen verliert

die Talkerde ihre Kohlensaure und das kohlensaure Natron wird frei.

- f) Aus den zuvor in b und o angeführten Prüstungen ist bekannt, dass in den 9,656 Grm. Salz genfunden wird: eine Quantität Schweselsaure, welche giebt 6,0638 Grm. schweselsaures Natron, und eine Quantität Chlor, welche 2,2936 Grm. Koolisalz giebt VVenn diese abgezogen werden, bleiben für kohlenssaures Natron 1,2986 übrig.
- kohlensauren Salze etwas anderes als Natron und Kohlensauren Salze etwas anderes als Natron und Kohlensaure gefunden hatte, so hielt ich es doch für nothwendig, in dieser Lösung andere Säuren und Basen zu suchen, um über die Beschaffenheit dieser 1,2986 Grm. einige Gewissheit zu bekommen. Die Lösung des Salzes wurde mit Salzsäure übersättigt und die Schweselsaure mit Barytsalz gefällt, worauf man 9,92 Grm. schweselsauren Baryt erhielt. Die siltrirte Flüssigkeit wurde verdunstet und in einer verschlossenen Flasche mit kaustischem Ammoniak vermischt, worauf ein geringer Niederschlag entstand, der nach dem Glühen 0,0015 Grm. wog; er war basisch phosphorsaurer Barryt und ihm eutsprechen 0,0004 Grm. Phosphorsaure
- h) Um den Baryt fortzuschaffen, wurde die Flüsfigkeit darauf zur Trockne verdampst und das Salz
 im Wasser gelöst, das zuvor mit mehr kohlensaurem
 Ammoniak vermischt war, als zur Zersetzung des Barytsalzes ersordert wurde, wodurch die kohlensaura
 Baryterde unlöslich und die Flüssigkeit von Baryt befreit erhalten wird. Sie wurde darauf bis-zur Trockne abgedunstet und das Salz bis zur Verjagung des Salmiaks geglüht. Es wurde in Wasser gelöst, mit

Chlorplatin versetzt, bei gelinder VVärme eingetrocknet und darauf in VVeingeist von 0,84 spec. Gew. aufgelöst, ohne dass ein Rückstand von Chlorplatin-Kalium übrig blieb, wodurch man solglich sieht, dass dieses VVasser kein Kali enthält.

i) Als die in a) angeführte Gewichtsvermehrung des Salzes durch Sättigung mit Salzsäure, Eintrocknung und Glühung verglichen wurde mit dem in f) berechneten Gehalt von kohlensaurem Natron, so fand es sich, dass die Gewichtsvermehrung einem größeren Gehalt von Natronsalz entsprach, als die Berechnnng gegeben hatte. Dieses schien folglich eine an Sauerstoff reichere Basis als Natron anzuzeigen, und diess konnte keine andere seyn, als entweder Talkerde oder Lithion. Ich nahm deshalb 13,255 Grm. geschmolzenes Salz, das durch Eintrocknung einer besonderen Portion Wasser erhalten worden war, löste es in Wasser auf, wobei 0,005 Grm. Talkerde zurückblieben, die absiltrirt wurden, und setzte nun pliosphorsaures Natron vermischt mit kaustischem Ammoniak hinzu. Die Flüssigkeit ließ nichts fallen. Sie wurde abgeraucht und trübte sich während des Einkochens, worauf sie vorsichtig bis zur völligen Trockne verdampft ward. Als die Salzmasse in kaltem Wasser aufgelöst wurde, blieb das phosphorsaure Natron-Lithion zurück, welches gewaschen und geglüht 0,044 Grm. wog, die 0,0066 Grm. reinen Lithions entsprechen. Wird dieses nach 9,665 Grm. trocknen Salzes, d. i. nach 1908,21 Grm. Wasser, berechnet, so entspricht es 0,0045 reinem oder 0,0094 kohlensaurem Lithion. Ganz genau kann diese Zahl nicht seyn, da das Salz unter dem Waschen etwas aufgelöst wird; aber durch

Verdunstung des Waschwassers, welches bei diesem Versuch erhalten war, habe ich nicht gefunden, dass der Feliler bedantend seyn kann. Einige andere Versuche, um noch schärfere Reagenzien für Lithion zu finden, haben nicht glücken wallen. Z. B. sattigte ich das alkalische Salz mit Salzsaure, trocknete das Salz ein, rieb es zu feinem Pulver und behandelte es mit wasserfreiem Alkohol. Aber dieser löste nur eine Spur von Kochsalz auf, ohne alle Anzeigen von salzsaurem Lithion. Auch glaubte ich, dass eine gesättigte Lösung von phosphorsaurer Thonerde in kaustischem Natron, aus einem Lithionsalze, das Lithion bis auf die letzte Spur, in Form desjenigen basischen Doppelsalzes ausfällen würde, welches im Mineralreich unter dem Namen Amblygonit vorkommt. Allein ich fand dabei, daß zwar sehr viel Lithion auf. diese VVeise gefällt wird, aber nicht alles, und dass der Niederschlag unter dem Waschen zu einem nicht unbeträchtlichen Theil wieder aufgelöst wird. Ich muss hinzusetzen, dass bevor ich annahm, in einigen dieser Prüfungen auf Lithion, das schwerlösliche Salz sey phosphorsaures Natron-Lithion, alle Prüfungen damit angestellt wurden, welche erforderlich waren, um Lithion darin zu erkennen.

t) Die im Wasser unlöslichen Erdarten wurden in Salpetersaure ausgelöst, und die Lösung in einem Platingesäs zur Trockne abgeraucht, welches während der ganzen Verdunstung mit einer Glasplatte bedeckt war, An der Politur desselben konnte nach Eintrocknung der Masse nicht die geringste Spur eines Angrisses wahrgenommen werden, nicht einmal alsdann, wenn man das Glas anhauchte. Dieses

scheint die Abwesenheit der Flusspathsaure zu beweisen, weil, wenn sie gegenwärtig ist, gewöhnlich
deutliche Zeichen nach dem letzten Tropsen sichtbar
werden, welcher auf dem übergedeckten Glase eintrocknet. Die trockne Salzmasse wurde mit Salpetersture angeseuchtet und nach einer VVeile in VVasser
gelöst, wobei 0,115 Grm. Kieselerde zurückblieben.

- 1) Die Auflösung in Salpetersaure gab mit kaustischem Ammoniak einen geringen Niederschlag, welcher in der Flüssigkeit gelb erschien, beim Trocknen auf
 dem Filtrum aber schwarz wurde. Geglüht wog er
 o,os Grm. Ich komme weiter unten auf seine Zusammensetzung zurück.
- Ammoniak gefällt, welches oxallauren Kalk gab, worauf nach Auswalchen, Trocknen, Brennen und Behandeln mit kohlensaurem Ammoniak, 0,45 Grankohlensaure Kalkerde erhalten wurden. VViederaufgelöst in Salzsaure, neutralisist mit kaustischem Ammoniak und gefällt mit Blutlaugensalz, wurde Cyaneisen-Mangan erhalten, welches geglüht 0,005 Granwog und dem entsprechen 0,0016 Gran. Manganoxydul.
- n) Die mit oxalsaurem Ammoniak gefällte Flüsfigkeit wurde zur Trockne abgeraucht und bei heftigem Feuer geglüht. Der Rückstand wog 0,083 Grm.
 Das Wasser zog daraus 0,009 Grm. kohlensaures Natron, welches mit Salzsäure gesättigt nicht eine Spur
 eines zersließenden Salzes gab. Das in Wasser Unlösliche
 hinterließ, nach Auslösung in Salzsäure und Eintrocknurg, bei Wiederaussösung in angesäuertem Wasser genau 0,001 Grm. Kieselerde. Die Auslösung wurde mit

Salmiak versetzt, mit kaustischem Ammoniak gestätigt und mit Blutlaugensalz vermischt, welches Cyaneisen-Mangan niederschlug, das geglüht 0,004 Grin, wog, entsprechend 0,0012 Grm. Manganoxydul. Die übrigbleibende Flüssigkeit mit basisch phosphorsaurem Ammoniak geställt, gab phosphorsaure Ammoniak-Talkerde, die nach dem Glühen 0,193 Grm. wog und entespricht 0,071 Grm. Talkerde. Wird der Gehalt dieser Erde noch nach Subtraction der zuvor abgeschiedenen Stoffe berechnet, so bleiben 0,0718 Grm. übrig.

o) Es bleibt nun noch übrig, die Natur desjenigen Stoffes zu bestimmen, welcher vom Ammoniak
aus der Auslösung der Erdarten in Salpetersaure gefällt wurde. (Es versteht sich von selbst, dass dieser
Talkerde enthält, sobald man versaumt, die Anstösung
mit so vielem Salmiak zu versetzen, dass die Talkerde
nicht gefällt wird.)

Um diesen Stoff in einer größeren Menge zu erhalten, wurden 12 Probestaschen, d. i. 7635 Grm. VVasser, eingekocht. Der aus dieser Masse mit Ammoniak erhaltene Niederschlag wog 0,053 Grm. Aber um das VVasser noch weiter auf einen Gehalt von Flusspathsäure zu prüsen, wurde die Anstösung der Erdarten in Salpetersäure nicht abgerancht, sondern die siltrirte Flüssigkeit sogleich mit Ammoniak gesällt. Der erhaltene Niederschlag wurde in einem kleinen Destillationsapparate von Glas mit Schweselst ure behandelt; aber auch jetzt entwickelte sich keine Spur von Flusspathsäure. Die in der Retorte besindliche Salzmasse wurde mit Salzsaure versetzt, digeriet und siltrirt, wobei 0,01 Grm. Kieselerde zurückblieben, welche daher rührten, dass die Aussölung in Salzeter-

fung wurde mit kaustischem Ammoniak neutralisit, mit Essigsaure versetzt und gekocht, wobei
Eisenoxyd niedersiel. Das Eisenoxyd wurde auss
Filtrum genommen, gewaschen, in Salzsaure gelöst,
und mit Hydrothion-Ammoniak ausgesällt; daraus
mit Königswasser oxydirt, gab es nach Fällung mit
Ammoniak und Glühen 0,023 Grm. reines Eisenoxyd.
Die hepatische Flüssigkeit wurde mit salzsaurem Kalk
und ein wenig kaustischem Ammoniak vermischt, wodurch 0,006 Grm. phosphorsaurer Kalk gefällt wurden, die 0,0028 Grm. Phosphorsaure entsprechen.

- p) Die saure Essigsaure haltende Flüssigkeit wurde mit kaustischem Kali in Ueberschuss versetzt, welches aus dieser 0,016 Grm. Manganoxyd fällte, entsprechend 0,0144 Grm. Oxydul. Aus der alkalischen Flüssigkeit, übersättigt mit Salzsaure, fällte kohlensaures Ammoniak 0,0045 Grm. einer weisen Erde, welche mit salpetersaurem Kobalt vor dem Löthrohre hestig erhitzt, schön blau wurde und folglich Thonerde war. Sie gab mit Eisen und Boraxsaure keine Sput von Phosphoreisen. VVenn alle diese Mengen auf ein Viertel reducirt werden, d. h. auf 1908,21 Grm. VVasser, so bekommt man: Eisenoxyd 0,0058, Manganoxydul 0,00585, Thonerde 0,0011 nebst Phosphorssaure 0,0007.
- q) Um zu bestimmen, ob der kohlensaure Kalk 6trontian enthalte, wurden 1,5 Grm. des aus diesem Wasser erhaltenen kohlensauren Kalkes in Salpetersaure gelöst, zur Trockne abgeraucht und mit wassersteiem Alkohol behandelt, wobei eine geringe Menge unaufgelöst blieb, welche in Wasser gelöst, mit oxalsau-

- rem Ammoniak gefällt und geglüht, 0,0025 Grm. wog. Es war kohlensaurer Strontian, welcher, in Salzhure aufgelöst und eingetrocknet, wohl etwas Feuchtigkeit absorbirte, aber nicht zersloss, und welcher, mit ein Paar Tropsen einer gesättigten Gipsauslösung vermischt, diese trübte, zum Beweis, das schwefelsaurer Strontian gebildet ward. VVenn dieser kohlensaure Strontian absolut frei von Kalk gewesen ist, welches nicht der Fall war, so beträgt der Gehalt an kohlensaurem Strontian auf 1908,21 Grm. VVasser 0,00075. Ich führe dieses Gewicht in dem numerischen Resultate, als wenigstens eine Annäherung zu dem wahren, an.

r) Der hauptsächlichste Eisengehalt des Wassers musste aus den Flaschen mit Salzsäure herausgenommen werden. Aus 12 Flaschen bekam ich eine Eisenlösung, die mit kaustischem Ammoniak einen Niederschlag gab, welcher nach dem Waschen und Trocknen 0,215 Grm. wog. Dieser wurde nach demselberi Plan wie in p) behandelt, und gab bei Wiederauflösung in Salzsaure 0,009 Grm. Kieselerde. Die mit Hydrothion - Ammoniak behandelte Eisenauslösung gab Schwefeleisen, welches nach der Oxydation des Eisens im geglühten Zustande wog 0,182 Gr. Dieses Eisenoxyd wieder in Salzsaure gelöst und mit kaustischem Kali in Ueberschuse gesällt, gab an diesen einen Stoff ab, welcher, nachdem er auf gewöhnliche Weise aus dem Kali gefällt war, der Thonerde glich, fich aber bei dem Waschen dunkel färbte. Er wog geglüht 0,002; worauf also 0,18 Grm. für reines Ei-, senoxyd übrig bleiben. Aus der hepatischen Flüssigkeit fällte salzsaurer Kalk 0,04 Grm. phosphorsauren

Kalk, entsprechend 0,0194 Grm. Phosphorsanre. Aus der sauren estigsauren Lösung wurde keine Spur von Thonerde erhalten und nach dem Eintrocknen mit kohlensaurem Kali bloss 0,004 Grm. kohlensaurer Kalk, verunreinigt mit ein wenig Manganoxyd.

12 Flaschen des Wassers enthalten, im Mittel, 10200 Grm. Wasser, wornach die eben angeführten Stoffe auf 1908,21 Grm. berechnet, ausmachen: 0,0337 Grm. Eisenoxyd, 0,0036 Grm. Phosphorsaure, 0,0007 kohlensauren Kalk, 0,00017 Grm. Kieselerde und 0,00037 Grm. Thonerde. Aber ich wiederhole hier, was ich bei der Analyse des Karlsbader Wassers angeführt habe, dass die Genauigkeit der Analyse dieser weit ausgeführten Zahl nicht entsprechen kann, sondern dass diese kleinen Brüche bloß als eine Approximation zu den im Wassersbefindlichen äußerst geringen Mengen dieser Substanzen anzusehen sind.

Die Analyse des Wassers hatte folglich auf 1908,21 Gramm Wasser folgende Substanzen gegeben:

| , | Schwefelfaures Natron f) | 6,0638 |
|-----|-----------------------------|----------------|
| • | Kochsalz f) | 2, 2936 |
| | Kohlensaures Natron f) n) | 1,2892 |
| • | Kohlensaures Lithion i) | 0,0094 |
| • | Kohlensauren Kalk 1) | 0,4493 |
| ÷ | Kohlensauren Strontian q) | 0,0007 |
| • . | Talkerde c) n) . | 0,0808 |
| , | Manganoxydul l) m) n) p) | 0,0066 |
| { | Thonerde, p) r) . | 0,0015 |
| • | Eisenoxyd p) r) | 0,0395 |
| | Phosphorfaure $g(r)$ $p(r)$ | 0,0047 |
| | Kieseisaure k) n) r) | 0,1177 |
| | | 10,3569 |

Dieses giebt auf 1000 Theile Wasser 5,427 Thl. Rück-

stand. Der Unterschied von dem oben in a) angeführten rührt von dem Zusatz der 0,038 Grm. Bestandtheile her, die sich in den Flaschen abgesetzt hatten.

VVerden die hier gegebenen Zahlen auf 1000 Thl. Wasser berechnet, so ist der Gehalt des Wassers von jedem Bestandtheil:

| Schwefelfaures Natron | 3,1777 |
|--------------------------------|--------|
| Kochfalz . | 1,2019 |
| Kohlensaures Natron | 0,6756 |
| Kohlensaures Lithion | 0,0049 |
| Kohlensaurer Kalk | 0,2344 |
| Kohlensaurer Strontian | 0,0004 |
| Kohlenfaure Talkerde | 0,0875 |
| Kohlensaures Manganoxydul | 0,0056 |
| Kohlenfaures Eisenoxydul | 0,0306 |
| Phosphorfaurer Kalk | 0,0030 |
| Basisch phosphorsaure Thouerde | 0,0016 |
| Kieselsaure . | 0,0616 |
| | |

5,4848

B. Die Salzqueile.

Trommsdorff fand bei der Analyse dieses Wassers:

| Schweselsaures Natron Kothsalz Kohlensaures Natron Kohlensauren Kalk | auf 12 U | nz on | - | auf 1900 The | | | | | | |
|--|--------------------|------------------|------|--------------|-------|----------|--|--|--|--|
| Schwefelfaures Natron | 13,459 | Gran | • 16 | | 2,337 | | | | | |
| Kothfalz . | 6,912 | • | • | .• | 1,200 | | | | | |
| Kohlensaures Natron | 4,314 | • | •, | • | 0,747 | | | | | |
| Kohlensauren Kalk | J ₁ 543 | | • | •; | 0,268 | | | | | |
| Kohlensaures Eisenoxydul | 0,012 | • | • | • | 0,002 | <i>i</i> | | | | |
| Kielelerde . | 0,256 | • | • | . •: | 0,044 | ٠. | | | | |
| • | 27,496 | | • | | 4,598 | ì | | | | |

Das specifische Gewicht des Wassers, das zu meinen Versuchen angewandt wurde, war 1004,883 bei

- + 18°. Die Probeflasche faste mithin davon 635,56 Gramm.
- a) 635,56 Grm. von diesem Wasser mit Salzsanre übersattigt und mit salzsaurem Baryt gesällt, gaben 2,911 Grm. schweselsauren Baryt. Dieselbe Wassermenge gab, nach Sättigung mit Salpetersäure, mittelst Zusatz von salpetersaurem Silberoxyd, 1,707 Grm. Chlorsilber.
- b) Drei Probeslaschen, d. h. 1906,68 Grm. VVasser wurden in einer gewogenen Platinschale abgedunstet, welche nach Eintrocknung der Masse am Boden
 geglüht wurde. Die Salzmasse wog 9,404 Grm., welcher entsprechen 4,906 Grm. auf 1000 Gr. VVasser. Von
 diesen waren 8,809 Grm. löslich in VVasser und 0,595
 Grm. unlöslich, indels mit Inbegriff von 0,011 Grm.
 kohlensaurem Natron, welche von der Talkerde zurückgehalten wurden. Ich halte es für überslüssig, das
 Detail der Analyse anzugeben, da sie auf gleiche
 VVeise mit der schon beschriebenen gemacht wurde.
 Nur muss ich noch hinzufügen, dass:
- c) Aus 4 Flaschen dieses VVassers 0,018 Grm. freiwillig sich abgesetzte Substanzen erhalten wurden, welche bestanden aus: 0,016 Grm. Eisenoxyd mit Spur von Thonerde und 0,002 Grm. Phosphorsaure, welchen auf die eingekochte Menge von VVasser entsprechen: 0,012 Grm. Eisenoxyd und 0,0015 Grm. Phosphorsaure. Die Analyse hatte gegeben auf 1000 Theile des VVassers:

| Schwefelfaures Natron . | 2,8022 |
|--|--------|
| Kochfalz | 1,1419 |
| Kohlensaures Natron | 0,6781 |
| Kohlensaures Lithion . | 0,0035 |
| Kohlerfauren Kalk mit Spur von Strontian | 0,1848 |
| Kohlenfaure Talkerde | 0,1039 |
| Kohlenfaures Manganoxydul . | 0,0016 |
| Kohlensaures Eisenoxydul . | 0,0092 |
| Phosphorfauren Kalk Phosphorfaure Thonerde | 0,0032 |
| Kieselsäure, . | 0,0639 |
| | 4,9923 |

Die zuvor erwähnte Prüfung zur Auffindung eines Jodgehaltes, blieb auch in diesem Wasser ohne alle Reaction auf Stärke.

3. Untersuchung des Wassers im Marienbade, zum Stiste Topl gehörig.

Das Wasser im Marienbade wurde im Jahre 1820 von Steinmann untersucht, wobei besonders die Analyse der Ferdinandsquelle als Muster einer Analyse von Mineralwasser dienen kann. Man kann deshalb erwarten, dass die von ihm gesundenen Quantitäten sicherlich genauer sind, als sie durch Analyse eines Wassers erhalten werden können, welches während des Transportes einen Theil der in ihm besindlichen Stoffe abgesetzt hat.

Dieser Umstand veranlasste mich, bei der Untersuchung dieses VVassers bloss die Mengen derjenigen Quantitäten zu bestimmen, von welchen ich vermuthete, dass sie wegen ihrer geringen Menge der Aufmerksankeit Stein mann's entgangen seyen. Das Wasser, welches ich Gelegenheit hatte, zu diesem Versuche anzuwenden, war im Herbste 1824 durch Fürsorge des Hrn. Wendelin Gradl, Intendant bei dieser Brunnenanlage, in Hyalithslaschen hieher gesandt. Das Wasser der Ferdinandsquelle hatte den größern Theil seines Eisengehaltes auf dem Boden der Flaschen abgesetzt; das des Kreuzbrunnens hatte ungefähr ein Drittel von dem behalten, was zu Anfange darin aufgelöst war.

A, Die Ferdinandsquelle.

- a) 10 Flaschen von diesem Wasser, entsprechend 8440 Grammon in Gewicht, wurden abgeraucht, das Salz von den Erdarten geschieden, eingetrocknet, geschmolzen bis zur vollkommnen Abscheidung der Talkerde, darauf aufgelöst in Wasser und von der unlöslichen Talkerde abfiltrirt. Der filtrirten Flüssigkeit wurde eine Auflösung von reinem phosphorsauren Natron hinzugemischt, ohne dass die Flüssigkeit trübe wurde, Auch nach einem Zusatz von Ammoniak blieb sie klar, aber bei dem Abdunsten ward sie mehr oder minder trübe. Nach völliger Eintrocknung des Salzes, Wiederauflösung in kaltem Wasser, Abklärung und Abscheidung des Unlöslichen, wurden 0,222 Grm. geglühtes Doppelsalz von phosphorsaurem Natron - Lithion erhalten. Dieses macht auf 1000 ' Gramm. von dem Wasser 0,0263 Grm. vom Doppelsalz, entsprechend o,004 Grm. kaustischem •,0088 Grm. kohlensaurem Lithion. Dieses giebt nahe L'entigramm auf jede Flasche dieses Wassers,
 - b) Das aufgelöste Salz wurde, zur Fortschaffung der Kohlensaure, mit salzsaurem Kalk gefällt, filtrirt,

zu einem geringeren Volumen abgedampst und in einer Flasche mit ein wenig Salpetersaure versetzt. In der Flasche wurde auf die zuvor beschriebene Art ein fenchtes und mit Stärke bestreutes Papier aufgehängt, und die Flasche hierauf zugepfropft. Am undern Tage war die Stärke schwach dunkelroth, besonders hie und da am untern Ende. Nach den 12 folgenden Stunden wurde die Farbe deutlicher und stieg höher am Papiere hinauf, nahm sodann ab, und verschwand innerhab 24 Stunden, nachdem sie am Deutlichsten gewesen war. Während dieser Zeit wurde die Flasche nicht geöffnet; aber da der Papierstreif vom' Stöpsel fest gehalten wurde, so war die Flasche nicht luftdicht verschlossen. Aus dieser schwachen Reaction sollte man auf einen geringen Gehalt von Jodnatrium schließen können.

- c) Von 3,1 Grm. kohlensaurem Kalk, der aus diesem Wasser erhalten war, konnte ich nur 0,004 Grm.
 kohlensauren Strontian abscheiden.
- d) Aus den 10 Flaschen wurden durch Auswaschen mit Salzsäure und Fällung mit Ammoniak,
 0,365 Grm. eines Stoffes erhalten, der ganz dem Eisenoxyde glich. Durch Auslösung in Salzsäure, Behandlung mit Ammoniak und Essigsäure, nach der
 zuvor beschriebenen VVeise, wurden erhalten: 0,306
 Grm. reines Eisenoxyd, 0,044 Grm. Kieselerde, 0,003
 Grm. Thonerde, 0,003 Grm. kohlensaurer Kalk, verunreinigt mit Manganoxyd, und endlich Phosphorsäure, entsprechend 0,005 Grm. phosphorsaurem Kalk.
- e) Es bleibt nun noch zu entdecken übrig, ob dieses Wasser flussauren Kalk enthält. Nach Auss-

fung der Erdarten in Salpeterläure und Verdunstung der Kohlensaure bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft, wurde kaustilches Ammoniak hinzugesetzt, warauf man einen hellen Niederschlag bekam, welcher auf dem Filtrum gelb wurde und getrocknet 0,04 Grm. wog. Als er in einer Retorte mit Schwefelsaure behandelt wurde, war kein deutlicher Dampf von Fluisspathsaure zu bemerken, und die Luft, welche unter dem Erhitzen der Retorte durch das Wasser Strich, setzte keine sichtbare Spur von Kieselerde ab. Sobald die Schwefellaure anfing mit überzugehen, wurde die Operation unterbrochen und die Säure im Wasser mit kohlensaurem Kali gesättigt, ohne Anzeigen von flusspathsaurem Kieselkali. Nach Eintrocknung und Wiederauflösung des Salzes erschienen einige Flocken von Kieselerde, welche indes nicht gesammelt und gewogen werden konnten. Um auszumitteln, wie weit dieselbe von der Gegenwart von Flussspathsaure herrühren könnte, wurde die Flüssigkeit, nach Filtration, mit Salzsäure angesäuert und auf einem reinen und nenen Uhrglase eingetrocknet. Nach Eintrocknung und Wiederauflölung der Masse in Wasser, war an dem Rande der Salzmasse das Glas rund umher sehr deutlich angegriffen, trübe, weils und matt. Das Wasser enthält also bestimmt ein flussspathsaures Salz, obgleich in so geringer Menge, dass es schwerlich seiner Quantität nach bestimmt werden kann; wenn nicht bei einer Probe mit einer sehr großen Quantität von Wasser, bei welcher man von dem, aus der Auflösung der Erdarten durch Ammoniak erzeugten, Niederschlag, ein oder mehrere Grammen erhalten könnte. Der übrige Niederschlag war Kieselerde, Manganoxyd, Talkerde, nebst 0,009 Grm. Eisenoxyd und 0,005 Grm. phosphorsaurem Kalk.

Diese Versuche zeigen folglich, dass das Wasser der Ferdinandsquelle folgende, bisher übersehene, Bestandtheile gemeinschaftlich mit dem Karlsbader enthält. Nämlich: kohlensaures Lithion, kohlensauren Strontian, basisch phosphorsaure Thonerde, phosphorsauren und sinsspathsauren Kalk und überdiess vielleicht eine Spur von Jodnatrium.

Legt man nun das Resultat von Steinmann's Analyse zum Grunde, um darin diese Stoffe aufzustellen, so fällt die Zusammensetzung von 1000 Theilen des Wassers solgendermassen aus:

| Schwefelfaures Natron | 2,9344 |
|---|-------------|
| Kochfalz . | 1,1714 |
| Kohlensaures Natron | 0,7982 |
| Kohlensaures Lithion | 0,0088 |
| Kohlenfaurer Kalk | 0,5223 |
| Kohlensaurer Strontian | 0,0007 |
| Kohlensaure Talkerde | 0,3970 |
| Kohlensaures Manganoxydul | 0,0120 (*) |
| Kohlensaures Eisenoxydul | 0,0520 (**) |
| Basisch phosphorsaure Thonerde | 0,0007 |
| Kieselsäure . | 0,0872 |
| Spur von flussspathsaurem und phosphorsaur. Kalk, und viel- leicht auch von Jodnatrium | |
| · | 5.9847 |

^{*)} Dieses ist von Steinmann angegeben. Bei meinem Versuche wurde aus dem Wasser nicht mehr Manganoxyd, als aus dem Franzensbrunnen erhalten.

^{**)} Der Eisengehalt fiel in meinem Versuche zu 0,0345 Grm. kohlensaures Eisenoxydul aus, folglich nahe auf dasselbe.

B. Der Kreuz-Brunnen.

Durch die Analysen, welche Steinmann in verschiedenen Jahren mit diesem Brunnenwasser angestellt hat, ist bekannt, dass man niemals auf einen bestimmten Salzgehalt, in Bezug auf das Volumen des Wassers rechnen kann *). Auch meine Analyse weicht in dieser Hinsicht von Steinmann's ab, weil von 3 Flaschen Wasser, welche 6800 Grm. wogen, nur 40,68 Grm. in Wasser aussösliche Salze erhalten wurden; während sie nach Steinmann's Analyse von 1820, hätten 52,17 geben müssen.

Diese 40,68 Grm. Salz gaben 0,2375 Grm. phosphorsaures Natron-Lithion, welchem nahe entspricht ein Centigramm kohlensaures Lithion auf jede Flasche des Wassers, in dem Grade der Concentration, den es jetzt besals.

Dagegen gab dieses Salz, bei einer gleichen Behandlung als zuvor erwähnt wurde, keine deutliche Reaction auf Jod.

Kohlensaurer Kalk, aus dem Wasser des Kreuzbrunnen, gab 0,00092 Grm. seines Gewichtes kohlensauren Strontian.

Bei Behandlung des aus der Lösung der Erdarten in Salpetersäure mit Ammoniak erhaltenen Nieder-schlags, nach derselben Methode, welche bei der Ferdinandsquelle befolgt wurde, bekam ich eine so äuserst unsichere Reaction auf Flusspathsaure, dass ich weder bestimmt sagen kann, diese Säure sey dar-

^{*)} Physikalisch - chemische Untersuchung der Ferdinandsquelle zu Marienbad u. s. w. von J. J. Steinmann. Prag 1821. p. 139.

Salzmasse (von Kalisalz mit Salzsaure) abgeraucht wurde, behielt nach der Reinigung seine Politur; als man es aber anhauchte, sah man deutlich, wo beim Eintrocknen die Salzmasse gelegen hatte, und gewisse Stellen schienen mehr angegriffen als andere, sie alle verschwanden aber bei Verdunstung des Beschlages. Dieser Niederschlag wog 0,086 Grm. und gab: reines Eisenoxyd 0,052, Kieselerde 0,029, Thonerde 0,003 und phosphorsauren Kalk 0,0015 Grm. Der letztere war aus der Hydrothion-Ammoniak haltenden Flüssigkeit mit salzsaurem Kalk gefällt.

Bei Abscheidung des Strontiansalzes, mittelst Alkohols, ließ dieser ein braunes Pulver ungelöst zurück, welches nach Ausziehung des Strontiansalzes mit Wasser, gewaschen und geglüht, 0,014 Grm. wog. Dieses war Manganoxyd, entsprechend o,0126 Grm. Manganoxydul. Aus der Anflösing der Talkerde in Salpetersäure (aus welcher die Kalkerde zuvor mit oxalsaurem Ammoniak gefällt war) wurde mit Blutlangensalz Cyancisenmangan erhalten, welches verbrannt 0,023 wog und entspricht 0,009 Grm. Manganoxydul. Beides zusammengelegt macht auf 8 Flachen 0,0216 Manganoxydul oder 0,0343 Grm. kohlensaures Manganoxydul, entsprechend ungefähr 4 Milligramm auf jede Flasche. Ich habe dieses angeführt, weil Steinmann bei seiner Analyse des Kreuzbrunnenwassers keinen Mangangehalt darin fand.

Aus den 8 Flaschen wurden durch Ausspülen mit Salzsaure, und Fällen mit kaustischem Ammoniak 0,106 Grm. erhalten, wovon: 0,087 Eisenoxyd, 0,0075 kohlensaurer Kalk, verunreinigt mit Mangan, 0,02 phosphorlaurer Kalk nebst o,009 Kieselerde und zugleich eine Spur von Thonerde, welche nicht besondere gesammelt werden konnte.

Wird nun das angeführte Resultat nach der gröseren Menge sesser Bestandtheile berechnet, welche
Steinmann, bei seiner Analyse im J. 1820 erhalten
hat, und nimmt man an, dass kein anderer hauptsächlicher Unterschied bei dem größeren Wassergehalt entsteht, als eine Verdünnung mit einer größeren Menge des Meteorwassers, wodurch die Quelle genährt
wird, so erhält man folgende Resultate:

| Schwefelfaures, Natron | 4,9630 | |
|---------------------------------|----------|-----|
| Kochfalz . | 1,7661 | |
| Kohlenfaures Natron | 0,9288 | |
| Kohlenfaures Lithion | 0,0149 | |
| Kohlensauren Kalk | 0,5123 | |
| Kohlensauren Strontian | 0,0005 | |
| Kohlensaure Talkerde | 0,3540 | |
| Kohlensaures Mangapoxydul | 0,0050 | |
| Kohlensaures Eisenoxydul | 0,0229 | (*) |
| Basisch phosphorsaure Thonerde | 0,0004 | |
| Kieselerde . | 0,0505 | |
| Undeutliche Spur von Flussspath | . | |
| | 8,6184 | |

Da eins dieser Wasser eine Spur von Jod zu enthalten schien, welche sich nicht in dem andern zeigte, so ist diess doch kein entscheidender Beweis, dass nicht auch diese eine Spur davon enthalten könnten. Denn da die Menge von Jod außerst gering ist

^{*)} Meine Versuche gaben, ungeachtet eines geringen Gehaltes von den übrigen Salzen, auf 1000 Grm. Wasser 0,03 Grm. kohlensaures Eisenoxydul.

und die Flüssigkeit zugleich Kochsalz enthält, so ist ein Tropsen Salpetersäure mehr als hinreichend, mit dem Jod, zugleich Chlor in solcher Menge frei zu machen, dass alle Reaction auf Stärke vernichtet wird, und die Reaction kann deshalb, aus nicht anzugebenden Ursachen, ein Mal glücken und das andere Mal sehlschlagen. Die Zuverlässigkeit nimmt außerdem immer in dem Grade ab, als man sich der äußersten Gränze der VVirksamkeit des Reactionsmittels nächert. Indess, da ich Gelegenheit hatte von dem Karlsbader VVasser eine Mutterlauge anzuwenden, die einer außerordentlich großen Menge von VVasser entsprach, ohne dass sich dessenungeachtet eine Spur von Reaction auf Jod zeigte, so glaube ich, kann man anzuehmen, dass dieses VVasser nicht Jod enthält.

Von den untersuchten VVässern enthält der Kreuzbrunnen die geringste Quantität Phosphorsaure; es
behält dagegen seinen Eisengehalt aufgelöst. Das
Egerwasser hingegen, welches die meiste Phosphorsäure enthält, setzt sein Eisen in Form von basisch
phosphorsaurem Eisenoxyd ab, ohne dass ein hauptsächlicher Theil von Phosphorsaure aufgelöst zurückbleibt. Diese Säure scheint folglich zur Beschleunigung der Abscheidung des Eisens beizutragen; jedoch
kann diesem zuvorgekommen werden, wenn man die
Verwandlung des Eisens zu Oxyd verhindert, in welchem Fall die Phosphorsaure nicht zu dessen Abscheidung mitwirkt.

VVas den Gehalt an Strontian betrifft, so ist derselbe gewiss in allen diesen Angaben etwas zu groß,
angenommen dass der Alkohol nichts von dem salpetersauren Salze auflöst. Die Ursache zu diesem grö-

fsern Gehalt ist: dass sich bei Eintrocknung gewöhnlich ein wenig basisch salpetersaurer Kalk bildet, welten zwar nicht vom Alkohol aufgelöst wird, wohl aber vom VVasser, und welcher also dem Ströntianstelze folgt. Da indess alles, was ich unter dem Namen von kohlensaurem Strontian angeführt habe; hauptsächlich Strontian enthält, habe ich in jedem Fall mit Gipslösung geprüft, welche nach VVasgung des kohlensauren Salzes, Lösung desselben in Salpetersäure, und Verdunstung zur Trockne, aufgetröpfelt wurde. Salzsaurer Kalk wird darin sogleich gelöst, salzsaurer Strontian aber zu einem lokkern weißen Pulver von schwefelsaurem Strontian. Setzt man zu viel Gipslösung hinzu, so löst sich auch der schwefelsaure Strontian darin auf.

Der Gehalt an Lithion kann in diesen Versuchen möglicherweise zu geringe angegeben worden seyn, und zwar kann dieses von folgenden zwei Ursachen herrühren: 1) dass das Doppelsalz beim Waschen etwas aufgelöst wird, welches gleichwohl, wenn man dieses nicht auf ein allzugroßes Filtrum bringt, wenig ausmacht, da der procentische Gehalt des Doppelsalzes an Lithion so sehr geringe ist, und 2) dass mit den Erdarten, in der Talkerde kohlensaures Lithion mit dem kohlensauren Natron bleibt. Ich habe bei den Analysen beider Marienbader Wasser, aus dem Rückstand nach dem Glühen der salpetersauren Talkerde, ein Lithion haltendes Natron ausgezogen, aber als ich nachher das Lithion mit phosphorsaurem Natron abschied und die Quantität desselben bestimmte, veränderte der neue Zusatz nicht die letzte Ziffer von der in der Kolumne angeführten. Ich halte es für

wenig glaublich, dass ein Theil dieses schwerlöslichen Doppelfalzes wieder aufgelöst werde in der salzreichen Flüssigkeit, welche sich bildet, wenn die eingetrocknete Salzmasse in Wasser anfgelöst wird, weil diese einen Ueberschuss vom phosphorsauren Natron enthält und es bekannt ist, dass z. B. das schwerlösliche basische Doppelsalz von phosphorsaurer Ammoniak-Talkerde, durchaus unlöslich ist in einer Flüsfigkeit, welche ein phosphorsaures Salz aufgelöst enthält, obgleich es sehr merklich vom Wasser aufgelöst wird, welches kein phosphorsaures Salz enthält, wenn es auch reich an andern Salzen ist. Dass das Doppelsalz von Lithion und Natron sich nicht sogleich: abscheidet, mus daher rühren, dass es erst nach und nach gebildet wird und das meiste sich in dem Augenblicke erzeugt, wenn die Salze die feste Gestalt annehmen. Einmal gebildet, ist es hernach nicht mehr so leicht aufzulösen.

Ich halte es nicht für unwahrscheinlich, dass Lithion zum Gebrauch der Chemiker aus dem VVasser des Kreuzbrunnens gewommen werden könne, zumal wenn dabei zugleich schwefelsaures Natron bereitet wird, welches jetzt eine so gesuchte Handelswaare ist, und woran dieses VVasser von den mir bekannten das reichhaltigste ist. Auch das kohlensaure Natron wird, wahrscheinlich mit Vortheil, einer gewissen Quantität nach, abgeschieden werden können, ehe die Mutterlauge zur Abschiedung des Lithions mit phosphorsaurem Natron versetzt wird. Lithion aus dem Petalit, Spodumen und im Allgemeinen aus Lithion haltigen Mineralien auszuziehen, würde wohl im Ganzen weniger theuer seyn, aber die Anschaffung dieser

Materialien, deren Vorkommen in der Natur bisher so selten ist, macht die letztere Methode viel zu kostbar.

Die Gegenwart von Lithion in diesen VVassern macht ihre künstliche Nachbildung außerordentlich thener, zumal wenn z. B. kohlensaures Lithion in einer solchen Menge zugesetzt werden sollte, wie in dem VVasser des Kreuzbrunnens vorhanden ist. Obgleich man keinen Grund zu der Vermuthung hat, dass Lithion darin irgend eine andere medicinische VVirkung, als die übrigen kohlensauren Salze von Natron, Kalk, und Talkerde habe, so kann man doch mit Sicherheit voraussehen, dass die gewöhnliche Badekur-Charlatanerie eine besondere Ausmerksamkeit hierauf richten wird.

II.

Versuch einer magnetischen Neigungskarte, gezeichnet nach den Beobachtungen auf den letzten
Englischen Nordpol-Expeditionen unter den
Capitainen Ross und Parry;

7 0 B

CHR. HANSTE'RN.

Die magnetischen Beobachtungen während der Englischen Nordwestexpeditionen im Polarmeere verdienen aus doppelter Ursache eine vorzügliche Aufmerksamkeit. Theils fallen nämlich diese Beobachtungen in die Nähe des Nordamerikanischen Magnetpoles, theils find die Schranken, welche die Natur in diesen Gegenden der menschlichen Wissbegierde gesetzt hat, so schwer und mit so vieler Gefahr zu überschreiten, dass wahrscheinlich ähnliche Untersuchungen erst nach vielen Jahrhunderten, ja vielleicht niemals wiederholt werden. Ich habe es daher der Mühe werth gefunden, dieselben gesondert zu bearbeiten, und will in gegenwärtiger kleinen Abhandlung den Gang der Neigungslinien im nordwestlichen Polarmeere in der Nähe desjenigen Punktes untersuchen, wo die Neigungsnadel lothrecht gegen die Erdobersläche ist, d. i. wo die Richtung der magnetischen Kräste der Erde mit der Verticallinie zusam-

T

menfällt und wo mithin die gewöhnliche horizontale Kompassnadel zu zeigen aufhört, da ihre Richtung unbestimmt ist. Die Abweichungs- und Intensitäts- Beobachtungen in diesen Gegenden werde ich an einem andern Orte behandeln.

Die Neigungsbeobachtungen während der Expedition des Capt. Ross 1818 und derjenigen des Capt. Parry 1819 und 1820 brauche ich nicht zu wiederholen. Capt. Parry hat in seitdem den Jahren 1821—1823 seine zweite Reise nach den nordwestlichen Gegenden Amerikas *) ausgeführt, auf welcher

.. *) Der Titel dieser Reise ist: Journal of a second Voyage for the discovery of a North-West passage etc. performed in the years 1821 - 22 - 23 in his Majesty's Ships Fury and Hecla under the orders of Capt. William Edward Parry, 'R. N., F.R. S., London Murray 1824, 4to. Aus dieser Reisebeschreibung, welche ich 1824 in Hamburg von Hrn. Charles Parish lieh, find obige Beobachtungen ausgezogen. Der dazu gehörige Appendix to Capt. Parrys second Voyage for the discovery of a Nord-West passage, containing the Natural History etc. with Plates, 4to, war noch nicht herausgekommen. In diesem Appendix, welcher alle nautischen Beobachtungen enthält, werden wahrscheinlich mehrere magnetische Beobachtungen zu finden seyn. Capt. Parry ist in diesem Augenblicke auf einer dritten Expedition im Polarmeere, und jeder-Freund der Wissenschaften, ja jeder Menschenfreund wird wohl wünschen, dass er nicht wie Magellan, Hudson, Lapeyrouse, Cook und zum Theil auch Colon, Malespina und Mehrere ein Märtyrer seines Eisers werden, und ", dus Schickfal ihm nicht, wie den vier erstgenanten missgönnen möge, lebend die Dankbarkeit und Achtung seiner Mitbürger entgegenzunehmen." In einem bistorischen Beentweder durch die Repulsebay, welche im Jahre 1744 zu demselben Zwecke von Capit. Middleton unterfucht wurde, oder von andern Punkten hoch im Norden der Hudsonsbay, von Süden her in dasselbe Polarmeer einzudringen, welches er bey der frühern Expedition vom nordwestlichen Theile der Bassinsbay, durch James Lancasters Sund besucht hatte. Die Repulsebay ward aber, übereinstimmend mit Middletons

richte von den ältern und neuern Seefahrten in großen nördlichen Breiten, welchen der berühmte Erdumlegler und Mathematiker Bougainville 1798 im Französischen National-Instituts verlas, stellte er eine Vergleichung zwischen dem Muthe des Seekriegers und desjenigen Seemannes an, der sich der Entdeckung neuer Länder weiht, aus welchem ich Folgendes anführen will: "Im Seekriege wird man durch vielerlel, durch die Vorbereitungen, durch Beispiele, durch die Menge der Zuschauer ermuntert und unterstützt; einen Tag voll glänzender Gefahren können hundert andre gesetzt werden, welche auf eine unsrer Eigenliebe schmeichelnde Weise die Erinnerung der überstandenen Gesahren angenehm machen. Fällt der Seekrieger, so geschieht es mitten unter Freunden und Bekannten, und der Lorbeerkranz krönt die Urne, in welcher seine Asche verwahrt wird. Allein der Seemann, der den Ocean beschifft, um Entdekkungen zu machen, steht ganz vereinzelt da. In der größten aller Einöden, zwischen Wind und Wogen, die oft gegen einander ankämpfen, muss er häufig Gesahren und Mühseligkeiten sich entgegenstellen, die sich täglich erneuern. Er muss Tage, Monate und Jahre hindurch, in jedem Augenblick, Muth, Kaltblütigkeit und unerschütterliche Standhaftigkeit besitzen. - Ueberdies schwebt ihm täglich vor Augen, dass er nach einer langen Reihe von MühwalAnslage, verschlossen, und so des ihr von diesem et theilten Namene ganz würdig gesunden; weiter nach Nordosten stellte das Eis unübersteigliche Hindernisse entgegen, so dass weder der muthige Führer der Expedition, noch die Englische Admiralität, welche, ohne Unkosten und Anstrengungen zu scheuen, rühmlich und kraftvoll jede Unternehmung unterstützt, durch welche der Kreis der Wissenschaften erweitert werden kann, die wohlverdienten Früchte dieser Unterstüchung erntete.

Die auf dieser Reise ausgeführten magnetischen Beobachtungen, welche ich aus der Reisebeschreibung ausgezogen habe, find folgende:

tungen, gekrönt mit glücklichen Erfolge, dennoch untergehen könne, und alsdann von seinen Unternehmungen eben so wenig Spuren zurückbleiben werden, als von dem Schiffe, auf welchem er die Wellen gepflügt hatte." (Siehe Bugges Reise nach Paris S. 211.)

| | ` | | l I driver i | أد همسملك ا | |
|----------------|-----------------|-----------|--------------|-----------------|----------|
| Ort | Zeit | Brette | west. | Atweb | Neisann |
| | | nördlich | Greenw. | chung westl. | Nelgung. |
| | | | | | |
| Widewall | 1821 | 10 | 10 , 34 | a . | 10 . |
| Haien auf | •• | | ′ | <i>'</i> | |
| den Ork- | | | | • | |
| frey's | | | | | |
| Martells | , | | . | | |
| Tower | Mai 22 | 158 48 51 | | | , |
| Sydpunkt | | 75 45 5. | 3 0 9 | 26 58:5 | |
| des Einlau- | - | | j ' | | |
| fes | | 58 48 25 | 2 55 27 | 27 32,1 | |
| Nahe der | • | 150 40 -5 | - 35 - | 2 , 3-1. | j |
| Resolution. | | | • | | · . |
| Infel | Juli 4 | 61 13 5 | 64 5 10 | | 83 58.9 |
| Upper Sa- | | | | , | |
| vage Infel | | 62 31 30 | 69 57 17 | 52 37,1 | |
| Broken | | | | | } |
| Point | - 29 | 63 51 44 | 74 2 10 | 54 52,0 | Ì |
| | Aug. 5 | 65 22 50 | 81 24 0 | 55 5.5 | |
| Southamp- | | | | | 1 |
| ton Infel | — 15 | 65 28 13 | 84 20 7 | 50 18,4 | İ |
| *** | - 17 | 65 27 37 | 85 15 35 | 47 34,1 | 87 27.9 |
| Herzog | | | , | ł | |
| von Yorks | - 19 | 65 20 56 | 04 27 2 | 46 07 0 | 1 |
| Bay Repulse | - 4 | 05 20 56 | 184 57 3 | 46 25,0 | 1. |
| Bay | - 22 | 66 30 58 | 86 30 20 | 48 32,9 | 00 |
| Duckets | | 30 30 | مب من عن | 40 3414 | 88 7.5 |
| Cove | - 30 | 66 12 36 | 86 44 2 | 52 19,8 | 87 31,1 |
| Moyle Bay, | | | 00 44 | , 3- 2710 | 0(3.14 |
| Point Fair- | , | • | , | | |
| bill | Sept. 19 | 66 24 38 | 84 39 50 | 56 19.9 | 1 |
| | 1822 | | | | } |
| Nahe an | 19-2 | 1 | ł | | Ì |
| der Win- | | | ! | | |
| ter - Insel | | 66 55 58 | 81 38 43 | 62 17 | 87 47.8 |
| | - 11 | | 81 24 37 | 70 28,2 | 1 |
| | 22 | | 81 9 13 | 82 21,8 | 87 37,1 |
| - | Aug, 5 | 1. | 81 23 6 | 86 5,7 | 88 6,4 |
| Nahe an | | | | | |
| der Am- | | 1. | | ` | 1 - |
| herst Infel | Sept. 13 | 169 48 10 | 83 29 27 | 1 89 18,3 | 88 21,4 |
| • | | | | | |

Capit. Parry bemerkt, er vermuthe, die Abweichung bei Broken Point sey ungefähr 3° zu groß, und dass die Abweichung in Repulsebay blos 1½ Grad geringer war, als nach Middletons Beobachtungen, da letzterer sie = 50° in Repulsebay und = 65°.

bey Cap Frigid fand. In Repulsebay, bemerkt serner Capit. Parry, sing schon die horizontale magnetische Krast als Folge der starken Neigung an sehr schwach zu werden

Als Leitsaden bey der Untersuchung des Ganges der Neigungslinien in diesen Polargegenden will icht noch folgende altere Beobachtungen eben daselbst anführen:

Beobachtungen Hutchins auf zwei Reisen von England nach der Hudsonsbay.

| 177 | . 1774 | | nördi. | Länge Gree | weßi. | Abwei | hung | Neigung | | |
|--------|--------|------|------------------------|---------------|-------------|-------------|------------|---------|-------|--|
| Juni | 9 | 58° | .59 ' Stromn | 3° ess | 30' Orkn | ey s | • | 75° | 461 | |
| ' Juli | 23 | 62 | · 3 | 69 | 0 | 43° | o , | 82 | 423 | |
| | 27 | 62 | 23 | 71 | 30 | 42 • | 50 | 83 | 191 | |
| • | 28 | 62 | 25 | 71 | 30 | 44 | 0 | 82 | 281 | |
| Aug. | 14 | .56 | 53 | 85 | 22 | 28 | 0 | 82 | 201 | |
| Sept. | 8 | 51 | 20 Moose | 82 \ Fort | 30 | 17 | 0 | 80 | 123 , | |
| - | 14 | 52 A | 22 Ilbany | 82 Fort | 30 | 17 | 0 | 79 | 55 · | |

Die Beobachtung am 9ten Juni ist eine Mittelzahl aus zwei Beobachtungsreihen in einer Stube und in freier Lust, welche gut übereinstimmten. Die Beobachtung am 23sten Juli in der Hudsonsstraße ist auf dem Eise gemacht. Bei den folgenden 4 Beobachtungen wurden die Pole der Nadel umgekehrt. Die Beobachtung in Albany-Fort am 14ten September ist

unvollständig und wurde daher im folgenden Jahre wiederholt. Diese Bestimmungen scheinen daher von ziemlicher Zuverlässigheit zu seyn.

Beobachtungen auf der bewaffneten Brigg the Lyon von England nach der Davisstraße von Lieutn. Richard Pickersgill

| 17 | 1776 | | nördl. | Länge Gre | westl. | | ichu ng tlich | Nelgang | | |
|------|---------|------|------------|--------------|-------------|---------------|-------------------------|---------|-----|--|
| Juni | 13 | 49° | 18' | 90 | 25' | 24° | 21' | • | | |
| | | 49 | 12 | 9 | 26 . | 24 | 39 | | | |
| | 25 | 55 | 25 | 13 | 54 | | | 759 | Q. | |
| Juli | 2 | 58 | 25 | 26 | 10 | 32 | 5 | | • . | |
| | 3 | 58 | o . | 30 | 29 | 35 | 13 | | | |
| | 8 12 | 59 | 53 | 40 | 19 | 41 | 3 8 · | 76 | 39 | |
| | 12 | 60 | 40 | 47 | 45 | 38 | 40 | | ` | |
| • | | 61 | 4 | 48 | Ö | 40 | 56 | | | |
| , . | 13 | 62 | 4 | 48 | 0 | 48 | 2 | 81 | . 9 | |
| | | 62 | 11 | 48 | 0 | | | 81 | 30 | |
| | 14 | 62 | 12 | 48 | 15 | 47 | 85% | | | |
| | | 64 | 55₹ | 52 | 561 | 50 | 36 | 18 | 221 | |
| | 21 | Musk | etto Co | өү | S | 50 | 36 | | | |
| ı | 30 | 65 | 38 | 59 | 30 | • | | 85 | 45 | |
| | gr. | 65 | 48. | 59 | io | 54 | 0 | | ·, | |
| Aug. | 12 | 66 | 26 | 56 | 15 | 56 | 54 | | ΄, | |
| | | 66 | 27 | 56 | 15 | , 55 / | 50 | | | |
| • | i3 | 65 | 58 | 55 | 49 | 47 | 23 | } | | |
| | 19 | 64 | 32 | 53 | 50 | | 1 | 84 | 323 | |

Die Neigungen am 25sten Juni, 8ten, 14ten, 3osten Juli und 19ten August sind Mittel aus Beobachtungen in den vier verschiedenen Stellungen der Nadel, zwei mit unveränderten und zwei mit umgekehrten Polen.

Setzt man nun diese Neigungsbeobachtungen nach Länge und Breite des Beobachtungsortes auf

vine Karte, so können alle die Punkte, wo die Neiunng von einerlei Größe ist, durch krumme Linien mit einander verbunden werden, was die Ab- und Zunahme der Neigung an verschiedenen Orten sehr anschaulich macht. Diese Art Linien werden Neigungslinien genannt. Auf beiliegendem Kärtchen habe ich die Beobachtungen von des Capit. Ross und Parrys erster Reise mit einem Sternchen, die von Parrys zweiter mit einem kleinen Kreise, Hutchine Beobachtungen mit 2 und Pickersgills mit 5 bezeichnet. Die Linien für die Neigung 75° und 80° habe ich aus der allgemeinen Neigungskarte in meinen "Untersuchung über den Magnetismus der Erde" genommen. Diese Neigungskarte ist freilich nach ältern Beobachtungen zwischen den Jahren 1770 und 1780 construirt und dies: Linien können vielleicht in der verflossenen Zwischenzeit einige Veränderung erlitten haben. Allein es scheint, als seyen die Veränderungen der Neigung in der Nähe der magnetischen Pole weit geringer als in südlicheren Breiten. Ueberhaupt habe ich diese Linien nur als einen Leitsaden angefügt, um den Gang der übrigen Linien für größere Neigungen, die sich auf die neuesten Beobachtungen stützen, desto leichter zu sinden. Man sieht, . diele Linien eine Art Ovale oder Ellipsen bilden, welche einen Punkt in etwa 71° bis 72° N. Br. und 99° westlicher Länge von Greenwich umringen, wo die Neigung muthmasslich = 90° ist. Die punktirten Linien find blos nach Vermuthung gezogen; daaber die Linie für 75° Neigung, durch Cooks, Lapeyrousee und Vancouvers Beobachtungen längs der Nordweltküste von Amerika und in der Behringsttralee

bestimmt ist, und der westliche Endpunkt der Linie sur 80° Neigung sich auf Cooks Beobachtungen in der Behringsstraße, und in der Hudsonsbay auf Hutchins Beobachtungen stützt, so können die durch Interpolation gesundenen punktirten Linien auf dem mordwestlichen Festlande von Amerika, welche sich wieder auf jene gründen, nicht bedeutend von der Wahrheit abweichen.

Die auf die Karte abgetragenen Pfeile bezeichnen die an dem Orte beobachtete Abweichung, dergestalt, dass die Richtung des Pfeiles die Richtung der Magnetnadel an dem Orte, und der Winkel, welchen er mit den Meridianen bildet, die Abweichung ist. Der hintere Endpunkt des Pfeiles ist der Beobach-Man sieht, dass die Richtung der Pseile beinah überall lothrecht auf den krummen Neigungslinien ist, und ungefähr gegen den mit 90° bezeichneten Punkt convergirt, doch mit einiger Abweichung, so dass die Nadel nördlich von demselben nach dem nordwestlichen Brennpunkte der Ellipse, südlich in der Repulsebay dagegen nach dem südöstlichen zu Sonach ist denn der nordwestliche zeigen scheint. Magnetpunkt, wo die Neigung = 90° ist, und nach welchem die horizontale Magnétnadel an den nördlichsten Küsten Amerikas hin zu weisen scheint, so genau bestimmt, als es wahrscheinlich durch Beob-`achtungen werden kann. Aus der Vergleichung des hier gefundenen Punktes mit dem aus den Abweichungen auf der Karte Tab. IV. des Atlasses zu meinem Magnetismus der Erde gefundenen, sieht man, dass diese Punkte ungefähr zusammenfallen, so dass die Abweichung und Neigung zu einerlei Resultat führen.

Dass dieser Punkt micht der eigentliche Magnetpolsey, habe ich in der gedachten Schrift bewielen. Vor einigen Jahren habe ich in Gilberte Annalen schon den Entwurf einer solchen Neigungskarte über diese Gegenden gegeben; da aber Capit. Parry damals seine zweite Reise noch nicht ausgeführt hatte, so entstanden mir die Beobachtungen in der Nähe der Repulsebay, und durch Hinzufügung dieser bin ich in den Stand gesetzt worden, die Figur der Linien im nördlichen Theile der Hudsonsbay genauer zu berichtigen, wodurch sie länglicher geworden sind. Die Karte in den Gilbertschen Annalen mus ich demnach hier für fehlerhaft erklären.) Unbeschreiblich lieb würde es mir feyn, wenn Capit. Parry glücklich von seiner dritten Reise zurükkame und dadurch zur Bestätigung der Richtigkeit der Karte in der gegenwärtigen Gestalt oder zu einer dritten Berichtigung Anlass gäbe.

^{*)} Es ist damit die im Bd. 71 befindliche Karte gemeint. Zugleich nehme ich hier Gelegenheit zu bemerken, dass in der Abhandlung Bd. 79, bei den Formein S. 268, überall 2n und 4n, als Exponenten von m zu lesen sind, was indess der aufmerksame Leser ohnediess schon gesunden, und so wie einige sonstige unwesentliche Drucksehler verbessert haben wird. P.

III.

Zusatz zu den vom Hrn, Prof. Naumann in Norwegen angestellten magnetischen Beobachtungen.

Briefliche Mittheilung des Verfasiere an den Herausgeber.

Leipzig. 16 Juli 1825.

Es freut mich, dem vor einigen Wochen vom Hrn. Prof. Hansteen (d. Ann. Bd. 79. S. 398). und jetzt auch von Ihnen geäußerten Wünsche entsprechen zu können, indem ich Ihnen beifolgend die genauen Zeitbestimmungen für meine in Norwegen angestellten Beobachtungen übersende und bedaure nur, dass ich bei meiner Abreise von Christiania auf dem, Hrn. Prof. Hansteen mitgetheilten, Verzeichnisse derselben, die Aufzeichnung eines so wesentlichen Elementes versaumt hatte, wodurch die Brauchbarkeit meiner Beobachtungen bedeutend vermindert werden mußte. In meinem Tagebuche finde ich Tag und Stunde bei den meisten der im 4ten diessjährigen Stücke Ihrer Annalen vom Prof. Hansteen benutzten Beobachtungen angegeben. Für 3 bis 4 Punkte, wo nementlich die Angabe der Stunde fehlt, habe ich sie aus der Tabelle meiner Barometerbeobachtungen entlehnen können, da ich meistentheils das Barometer an denselben Orten und zu derselben Stunde beobachtete, an denen ich Schwingungsverluche anstellte. Hiedurch bestimmen sich die Zeiten dieser letzteren folgendermaßen:

| | | | | | | | | 4 | - | d | 4 | d | 111 | Н | ı | (4) | 145 | Į, | × | 4 | × | 'n | b | | i. |
|----|--------------|--------------|---------------|-------------|-------------|---------------|---------------|---------|----------|--------------|-------------|--------|-----------|-------|--------------|-----------|----------|------------|-------------|--------------|-------------|--------------|---------------|---------|----|
| ١, | - Löystakken | · Friedriksb | - Floren | Tremportes | Museasard ! | Bugge | ergen, Friele | Viguer | Agenuteu | Jilensvang : | desevang | Urland | 123vi . ' | Corpe | Daglie | Ejesfjeld | | ynhoved | Rolloug | Skrimfjeld . | ongaberg | ohuskunden . | Buskernd | Ort | |
| | 25 | | 21 | \$ | 3 | 8 | Ö | 14 | F-1 | TO. | 90 | ų, | icu 2 | 30 | 600 173 | 26 | 100 | 24 | 21 | 17 | 5. | 130 | it Mai | ##] : ' | ŀ |
| | + 2 | 13 | Ξ | 0 | Ç. | 7.7 | 12 | N | | *° ∨ | 7 | 122 | 0. | 90 | 6 | 7 4 | ô | l9 | 2 N | | (va | 4 | 7 N | Stunda | |
| · | NNyestue | Fladmark | Veblungsnäs . | Nordal | Halsytta | Fiorningdal . | indvig | Gloppen | Bister | Förde | Quamshest . | Syeen | Bueland | Alden | Sougesund . | Vilnās | Askerold | Poilefjeld | Steensund . | Yttre Suie | P. Standard | _ | Nicindans |) Ord | |
| | 123 | 21 | 20 | 96 | 8 | 7.7 | 916 | 5 | 14 | 13 | 12 | 12 | 0 | IO | i I | õ | 9 | w | CN. | 4 | <u>Q</u> , | | 2 Juli | Tag | l |
| | 92 | 0 | 9 V | | | 33 | ٥ | 42 | | 42 | | | ō. | 12 | 2 2 | 90 | < | Z | 9 | V 13 | Z | ۷ و لا | | Stunde | ı |
| | Назуі | Skougstad | Nyestuen | Vossevang . | V Vinje | Főrde | 4 8 6 6 6 | U-ara | 7 0110 4 | Talke | Göra | * * * | Pitce | Ston | ?) represent | Manardal | Riise | NDrivstuen | Kongsvold | Foldal | Notex too | | 12 N Fogstine | 07 | |
| | , z4 , | 23 | - 19 | - | . lióSept | | in. | 4 | 11 9 | | - - | _ | دب | | o, c 1 Ang | ő | 12 00 | 27 | 27 | 1231 | 1025 | N.E. | . 23 Juli | Tag | |
| | 9 | 10 | 00 | | | | 1 | | ~ | 42 | 7 V | 9 | | | | | 9 | | | 6 Z | 7 V | 12 | | Stunde | |

Nur für Smedshammer und Sundvold sehlen mir die bestimmten Zeiten. Da also meine Beobachtung mit dem Cylinder No. 4. in Kongsberg nicht auf den 12ten, sondern auf den 15ten Mai, 5 Uhr Nachmittage fällt, so erleidet die kleine Tasel S. 400 (Bd. 79) eine Modification nach solgenden Elementen:

d. 15 Mai 3 No war die Zeit:

der ersten 100 Schwingungen = 279*1,2 der ersten 200 Schwingungen = 556",3

Summe = 835",5. Log = 2,92195

Log. Red. für die Jahres- und Tageszeit = -25

= 2,92167

Der Dollondsche Cylinder 843",85. Log = 2,92626

and the design for a

Log. Red. zum Dollondschen Cylinder = + 459

Die Veränderung in einem Tage betrug also vom 7ten bis 15ten Mai — 3,6. Aehnliche Modificationen erleiden die übrigen Glieder der Tabelle durch das berichtigende Element der Tageszeit; allein wiewohlidig Veränderung zwischen Christiania und Kongsberg nach diesen Berichtigungen 3 mal geringer ausfällt, als früher, so bleibt doch die bedeutende und rasche Abnahme der Intensität zwischen Kongsberg und Haavi. Dass die magnetische Kraft des gebrauchten Cylinders zwischen dem 30 Mai und 2 Juni eine Veränderung erlitten habe scheint daraus zu solgen, dass die I erioden von 200 Schwingungen, welche von Kongsberg bis Torpe allmählig um 3",2 zugenommen hatten, von Torpe bis Haavi plötzlich um 8" zunahmen "). So

") Indess muß ich doch bemerken, dass auch in der Reihe der Hansteenschen Beobachtungen für Slidre, welches sehr nahe bei Haavi liegt, eine bedeutende Retardation der Schwingungen eintrat, indem für 300 derselben die Zeit betrug:

zu Slidre . 856",14

- Vang . 847",99

- Tumlevold 845",53.

o dass man geneigt seyn möchte, in der Gegend von Slidre und Haavi locale Ursachen anzunehmen. Meine Beobachviel ich mich entsinnen kann, ist der freie Cylinder niemals einer Erschütterung ausgesetzt gewesen, welche als Veranlassung dieser Schwächung seiner Krast betrachtet werden könnte. Jedoch muss ich hier ermähnen, dass einmal zwischen Löcka und Slidre am 31 Mai mein sämmtliches Gepäck, bei einem gewaltsamen Sturze des Packpserdes, weit auf den mit Felsblöcken bedeckten Boden hingeschleudert wurde, wodurch vielleicht eine bis zu dem Schwingungsapparate und dem Cylinder fortgepslanzte Erschütterung veranlasst werden konnte; obgleich jener zwischen Leinenzeug wohl gepackt, und dieser innerhalb des Kastens, nach Hrn. Pros. Hansteens Anweisung, gut verwahrt war.

Carl Naumann.

tung zu Friedrichsberg bei Bergen fällt auf den 23 Juni 11 Uhr Vormittags. Ich fand

die Zeit von 100 Schwingungen = 285"

300 - = 853''. Log = 2,93095 Log. Red. für die Zeit = - 129

...Log = 2,92966

welches die mittlere Zeit 850",5 giebt, wogegen Hansteen mit dem Dollondschen Cylinder 850",55 fand; solglich scheint der Cylinder No. 4 als ich in Bergen war, in seiner Intensität so weit vermindert gewesen zu seyn, dass er in gleichen Zeiten gleiche Schwingungszahlen mit dem Dollondschen Cylinder gab. Der Logarithme der Reduction auf diesen letzteren wird als für Bergen am 23 Juni = 0.

IVi

Ueber Metall-Reductionen durck andere Metalle auf nassem Wege;

Y O M

Hrn. Prof. N. W. Fischer zu Breslau.

Vorgelesen in der naturwissenschastlichen Section der schlesischen Gesellschaft für vaterländische Kultur, den 16ten Juni 1824.

Der gegenwärtige Zustand der Chemie zeichnet sich auser den häusigen und äuserst wichtigen Entdekkungen, vorzüglich auch durch die klare und einfache Theorie aus, welche wir allen Erscheinungen zum Grunde legen, und von deren Richtigkeit wir uns durch Thatsachen sowohl auf analytischem als synthetischem VVege überzeugen können.

Das VVesentliche dieser Theorie besteht darin! dass wir die chemische Verwandtschaft der Körper, als auf ihrem elektrischen Gegensatz beruhend betrachten, welche daher im geraden Verhaltnis dieses Gegensatzes stehet, so dass die Anziehung zweier Körper um so stärker, und ihre gebildete Verbindung um so inniger ist, je bedeutender sie elektrisch entgegengesetzt sind. So sehen wir bei den einsachen Stoffen nur lose Verbindungen zwischen den Metallen entstehen, die kaum als chemische zu betrachten sind, weil das Product dieser Verbindungen beinah noch von derselben Beschaffenheit der Bestandtheile ist, während die der Metalle mit dem Schwesel, Phosphor etc.,

am meisten aber mit dem Sauerstest so innig sind. So sind wieder unter den zusammengeletzten Verbludungen die des Sauerstoffes die innigsten, weil auch zwischen ihren Bestandtheilen, Säuren und Grundlagen, die gebiete elektrische Verschiedenkeit Statt sindet.

Doch muss diese Ansicht nur im Allgenteinen gefasst werden, keinesweges aber zugleich insbesondere,
als wenn der elektrische Gegensatz der alleinige Grund
einer jeden chemischen VVirkung wäre, so das jede
Zersetzung oder Verbindung zweier Körper nur nach
und im Verhältnis dieses Gegensatzes erfolgen könnte.
Vielmehr wirken oft viele andere Momente zugleich
mit, wie namentlich diejenigen, über die uns Berthollet belehrt hat.

Unter allen chemischen Processen sind es vorzüglich die Metall-Reductionen auf nassem Wege, welche Brscheinungen darbieten, die außer der chemischen Verwandtschaft, oder dem elektrischen
Gegensatz des reducirenden und reducirten Metalls
noch in vielen andern Umstanden begründet sind, von
welchen mehrere namhast zu machen der Zweck dieses kleinen Aussatzes ist.

I.

Die Reduction eines Metalloxydes aus seiner Auflösung in eine Säure oder auch in einem Laugensalze hängt ab:

1) und vorzüglich von der chemischen Verwandtschaft oder dem elektrischen Gegensatze des reducirenden Metalls zum Sauerstoff, welche größer als die des
aufgelösten seyn muss.

- 2) Von der Verwandtschaft des reducirenden Metalls, im Zustande des Oxyds, zu der Säure oder dem Laugensalze des aufgelösten, so dass wenn dieses Metalloxyd keine, oder nur eine schwache Verbindung mit der Säure bildet, die Reduction des anfgelösten Metalle, entweder gar nicht oder nur sehr unvollstandig erfolgt, so sehr auch die Verwandtschaft des reducirenden Metalls zum Sauerstoff die des aufgelösten: (nach 1) übertrifft. Daher durch Zinn, Wismuth, ja selbst durch Eisen nur wenige Metallsalze reducirt werden, hingegen durch Zink beinah alle, welche dieses Metall nach 1) zu reduciren vermögen; daher werden ferner die Auflölungen der Metalloxyde in Laugensalzen nur durch sehr wenige Metalle reducirt, so z. B. das Silberoxyd nur durch Zink, Kupfer u. f. w., nicht aber durch Zinn, Spiessglanz, Wismuth, Eisen.
- 3) Von bedeutendem Einfluss auf die Reduction ist auch der elektrische Gegensatz, welcher zwischen dem reducirenden und dem aufgelösten Metalle Statt findet. Aus diesen zwei letztern Umständen (2 und 3) zusammengenommen ergiebt sich, dass die Reduction in dem Grade vortheilhaft von Statten gehet, in welchem die beiden Metalle und die Flüssigkeit eine wirksame galvanische Kette bilden.
- 4) So ist auch die Verwandtschaft der Metalle unter sich, d. h. in wiesern sie leicht und innig sich verbinden oder nicht was keinesweges immer dem elektrischen Verhalten entspricht —, von großem Einfluse auf den Erfolg.

Davon rührt es wohl auch her, dass das Eisen im Verhältnis zu den übrigen leicht oxydirbaren Metal-, len nur wenige Metalle aus ihren Außölungen zu re-

Annal, d. Physk. B. 80. St. 3. J. 1828. St, 7;

duciren vermag. Dieses ist wohl der Hauptgrund, warnm salpetersaures Silber vom Eisen nicht reducirt werden kann, obgleich hier auch noch das Verhalten dieses Metalles zur Salpetersaure (2) hinzukömmt, welches jedoch schon aus dem Grunde zur Erklärung dieser Erscheinung nicht genügen kann, weil ja das Eisen das salpetersaure Kupfer so schnell und vollständig
reducirt. In manchen Fällen ist selbst diese Verwandtschaft der Metalle unter sich in sosern ungünstig für
die Reduction, dass das reducirte Metall nicht rein abgesondert wird, sondern unmittelber bei der Ausscheidung mit dem reducirenden Metall sich verbindet, wie
z. B. das Kupfer bei der Reduction durch Zink, wobei eine Art Messing gebildet wird, da hingegen durche
Eisen das Kupfer rein ausgeschieden wird.

- 5) Von bedeutendem Einflus ist ferner auch die Beschaffenheit der Metallauflösungen, ob sie z. B. neutral oder mit Ueberschuse an Säure concentrirt oder verdünnt, und das Auflösungsmittel selbst Wasser oder Weingeist ist. Im Allgemeinen ist ein Ueberschuss von Saure, und zur schnellen Reduction auch eine cencentrirte Auflösung vortheilhaft, hingegen zeigt fich eine verdünnte vortheilhafter, wenn man das ausgeschiedené Metall in schönen Dendriten zu erhalten Auch ist die Auflösung im Wasser im Allgemeinen vortheilhafter als im Weingeist, ja in manchen Fällen findet in der weingeistigen Auflösung gar keine Reduction Statt, was wohl von dem Verhalten des zu bildenden Salzes zum Weingeist herrührt. So wie die angeführten Umstände auf die Leichtigkeit und Vollständigkeit der Reduction, so hat
 - 6) die Neigung der Metalle in krystallinischer

Gestalt als Dendriten sich darzustellen, einen großen Einfluss auf die Zeit, welche zur gänzlichen Wiederherstellung des aufgelösten Metallsalzes ersorderlich ist, daher vorzüglich Silber, Blei und Zinn durch die geeigneten Metalle am schnellsten aus ihren Auslösungen gänzlich ausgeschieden werden, während es beim Gold und Platin nur sehr langsam geschiehet. Den größen Einsluß aber in Rücksicht der ersorderlichen Zeit hat

7) die Art und Weise wie das reducirende Metall mit der Metallauflösung in Berührung gesetzt wird. Am schnellsten nämlich erfolgt die Ausscheidung, wenn das Metall gleichsam von der ganzen Saule der Flüssigkeit umgeben ist, d. h. als Stab oder Dralit in dieselbe gestellt wird, langsamer, wenn es auf den Boden des Gefälses gelegt wird, und äußerst langsam. wenn es bloss die Oberstäche der Flüssigkeit berührt. Aus einem vergleichenden Versuche mit zwei gleichen Mengen Silberauslösung, wovon die eine mit einem hineingestellten Kupferstäbchen in Berührung blieb, während die andere nur auf der Oberfläche die Spitze, das Kupferstäbchen, berührte, zeigte die erste schon nach 1 Stunde keine Spur von Silber mehr aufgelöst, während die zweite selbst nach Verlauf von 3 Monaten noch deutlich auf Salzsaure reagirte. Der Grund dieser langsamen Ausscheidung beruliet wohl auf der Eigenschaft der ruhig stehenden Auflösung eines festen Körpers, sich in den untern Schichten zu concentriren, während folglich die obern verdünnt werden, welches besonders dann erfolgt, wenn, wie in dem angeführten Versuche, der feste Körper bedeusend schwerer als des Auflösungsmittel ist. Sell demnach die Anflösung eines Metallsalzes nur von der Oberstäche aus reducirt werden, so kann diess nur sehr langsam geschehen, weil nur sehr längsam diese verschiedenen Schichten der Flüssigkeit in der Art gemischt werden können, dass alles ausgelöste Metallsalz bis zur Oberstäche gelangt. Was freilich durch das Niedersinken des von neuem gebildeten Metallsalzes an der Stelle des reducirten — in dem Versuche des salpetersauren Kupfers statt des salpetersauren Silbers — besördert wird.

II.

Ganz verschieden von diesen Reductionen aufgelöster Metallsalze ersolgen auch unter bestimmten günstigen Bedingungen Metallreductionen aus Flüssigkeiten, die ursprünglich nichts von dem ausgeschiedenen Metall enthalten, und die daher gleichsam das
damit in Berührung gesetzte Metall an der einen
Stelle auslösen, um es auf der andern regulinisch auszuscheiden.

Ich hatte im Jahr 1814 die Beobachtung gemacht, dass die Ausscheidung des Bleies durch ein, in einer verschlossenen Flasche die Oberstäche der essigsauren Bleiaussösung berührendes, zugespitztes Zinkstäbchen, selbst nach Jahr und Tag nicht aushörte, so dass die gebildeten Bleidendriten, sobald sie durch ihre Schwere vom Zinkstab absielen, durch neue ersetzt wurden, die zwar immer seiner und seiner wurden, aber nur bie zu einem bestimmten Grade, der sich dann gleich blieb.

Ich hatte dieses Phänomen damals mehreren Freunden, Link und Steffens etc. gezeigt, und

dadurch zu erklären versucht, dass die Flüssigkeit, welche auf dem Boden des Gefälses gesättigter als auf der Oberfläche ist, in den untern Schichten, von den niedergefallenen Bleidendriten einen geringen Theil auflöst, der dann durch allmähliges Vermischen der verschiedenen Schichten auf die Obersläche gelangend, yom Zink wieder reducirt wird, und nannte diess scherzend ein Perpetuum mobile. Ich zog es vor, diese Erscheinung der ununterbrochenen Reduction des Bleies - da ein anderweitiger unter sonst gleichen Umständen angestellter Versuch, bei welchem jedoch das niedergesallene Blei immer weggeschafft wurde, mich belehrte, dass in einigen Monaten alles aufgelöste Bleisalz vollständig ausgeschieden war - ich zog es vor, sage ich, diese Erscheinung durch die hypothetische Annahme von der Wirkung der untern gelättigtern Schicht - essigsauren Zinks auf metallisches Blei - zu erklären, als wozu man ohne nähere Prüfung in älinlichen Fällen seine Zuslucht nimmt, sie als eine Wirkung der galvanischen Thätigkeit der aus Zink, Blei und der essigsauren Zinkauslösung gebildeten Kette zu erklären, weil die wesentliche Bodingung, um aus diesen 3 Gliedern eine galvanische Kette zu bilden, gänzlich fehlt, nämlich die Berührung der heiden heterogenen Metalle. Als vor einiger Zeit in den Gilbert'schen Annalen der Physik und phys. Chemie (Bd. 12. S. 310 u. f.) die Bildung des Bleibaums zur Sprache kam und der Bürgermeister Hinderfin auf eigenthümliche Streifen aufmerkfam machte, welche unter bestimmten Umständen die Bleiauflösung am Zinke bildet, erinnerte ich mich meines sogenannten Perpetuum mobile, und nachdem ich

mich durch Versuche überzeugte, dass, so wie vom essigsauren, auch vom salpetersauren Blei diese Erscheinung hervorgebracht wird, suchte ich den eigentlichen Grund derselben näher auszumitteln. Nach vielen vergeblichen Versuchen gelangte ich endlich zum Experimentum crucis. — Eine gesättigte Aussösung von salpetersaurem Zink, d. h. deren Säure vollkommen mit Zink gesättigt und nichts mehr von diesem Metalle aufzulösen im Stande ist, über Bleispäne gegossen, zeigte schon nach 24 Stunden so viel Blei aufgelöst, dass es nicht nur durch die VVirkung des Schweselwasserstoffs, sondern selbst durch die schweselsauren Salze erkannt werden konnte, ohne dass jedoch irgend eine Spur von ausgeschiedenem Zink wahrgenommen wurde.

Es ergiebt sich demnach das merkwürdige Verhalten der salpetersauren Zinkauflösung, das sie ungeachtet der vollkommenen Neutralisation der Säure und ungeachtet der größern Verwandtschaft des Zinks gegen die des Bleies sowoll zum Sauerstoff als zur Salpetersaure, dennoch einen Theil Blei auflöste. Dasselbe Verhalten findet auch beim elliglauren Zink Statt, wenn es mit Blei in Berührung gesetzt wird. Die Erklärung jener ununterbrochenen Reduction des Bleies ist daher ganz einfach die: das reducirte und am Boden liegende Blei wird in geringer Menge von der Zinkauflösung, essiglaure oder salpetersapre, aufgelöst, und aus dieser Bleiauslösung, sobald sie in Berührung mit dem in dem obern Theil der Flüssigkeit befindlichen Zink tritt, das Blei wieder hergestellt. Diefes Wechselspiel von Auslösen und Reduciren des Bleies konnte diesem susolge ununterbrochen fortdauern, wenn ihm nicht theils durch das Verhältniss des VVaffers zu der immer zunehmenden Menge Zinksalz, — hinsichtlich der Auslöslichkeit desselben, theils auch dadurch eine Gränze gesetzt würde, dass die Zinkspitze sich immer mehr oxydirt — was das VVasser an und für sich bewirkt — und folglich die gebildete Bleiauslösung noch längere Zeit nicht mit metallischem Zink in Berührung kömmt.

Es war zu erwarten, dass dieses Verhalten nicht blos auf ein oder das andere Zinksalz und das Blei beschränkt, sondern überhaupt ein allgemeines der Metallsalze seyn wirds wenn sie lange in Berührung mit einem Metall bleiben, welches mehr negativ elektrisch als das aufgelöste ist, und die Versuche bestätigten diese Vermuthung. Namentlich fand; ich, dass selbst vollkommen gesättigtes salzsaures Zink ebenfalls Blei auflöß, eben so Kupfer, wenn es als Feile einige Stunden mit dem salzsauren Zink, oder salzsaurem Zinn, oder essigsaurem Blei in Berührung blieb; und endlich wurde in sehr geringer Menge auch Silber von vollkommen gesättigtem salpetersaurem Kupfer aufgelöst, wenn es mehrere Wochen lang als feines Pulver mit dieser Salzauflösung übergossen stehen blieb. In dem letztern Falle, in welchem die Auflöfung äußerst langsam, und in sehr geringer Menge Statt findet, erhält man die Reduction des Silbers an einer Kupferspitze, in so schönen glänzenden Nadeln, wie außerdem niemals das Silber erhalten werden kann. Die Bedingungen dieses schönen Phänomens sind: Silberseile, oder am besten, das durch Kupfer aus einer Silberauflöfung ausgeschiedene Silber wird auf den Boden eines Cylinders gellian, darauf eine gelät-

tigte salpetersaure Kupferauslöfung, d. h. eine solche, in welcher die Saure vollkommen mit Kupferoxyd gelattigt ist, ungesahr ein oder ein Paar Zoll hoch gegossen, und die Spitze eines Kupferdrahtes oder Stabes, ein oder ein Paar Linien tief in die Flüssigkeit gefenkt. Die Reduction des Silbers erfolgt dann nach den verschiedenen Umständen in 4 bis 8 Wochen, und die Silbernadeln find um, so länger, je enger der Cylinder ist. - Was den Grad dieses Verhaltens nun selbst betrifft, so glaube ich ihn darein setzen zu können, dass, da wie bekannt, die Metalle im Allgemeinen eine große Neigung haben, so wie saure, so anch basische Salze zu bilden, dieses selbst bei denen, die an und für sich nur neutrale Verbindungen bilden, dennoch dann der Fall ist, wenn die mit ihnen gesättigte Säure Gelegenheit hat, ein anderes Metall aufznlösen; daher nicht nur die Auflösung des Silbers durch neutrales salpetersaures Kupfer, da dieses Salz, wie bekannt, auch schon durch ferneres Einwirken auf Kupfer in ein basisches Salz sich verändert, , fondern auch die Auflösung des Bleies und Kupfers, durch Einwirkung von essigsaurem, salpetersaurem und salzsaurem Zink auf diese Metalle erfolgt, indem unter diesen Umständen das neutrale Zinksalz in ein basisches übergeht. Man könnte freilich auch zur Erklärung annehmen, dass genau genommen kein Metallsalz so vollkommen neutral wäre, dass die Säure dellelben nicht noch eine geringe Menge von einem andern Metalle auflösen könnte (wiewohl dann nicht einzusehen ist, warum die Saure dieses Salzes nicht auch von dem eigenen Metall bis zur vollständigen Sättigung auflösen sollte, wie es doch in meinen Verfuchen hätte der Fall seyn müssen, da ich die Auslöfungen der Zinksalze anhaltend lange mit Zink kochte.) Aber ich glaubte vielmehr die Bildung des basischen Salzes als Erklärungsgrund annehmen zu können, weil in der That bei der angegebenen Reduction des Silbers an der Kupferspitze im salpetersauren Kupfer neben den Silbernadeln auch Krystalle von basi-Tehem, salpetersaurem Kupfer sich anlegen.

V.

Ueber die Ursachen, welche Elektricitäts-Erregung bewirken;

YON

Adolph Walcker zu Dresden.

Das große Interesse, welches die Versuche des Herrn Becquerel für die Theorie des chemischen Processes haben, forderte mich zur Wiederholung derselben auf, und im Vertrauen auf die große Empfindlichkeit meines Multiplicators (dessen Einrichtung auf S. 92 dies. Bandes beschrieben wurde) begann ich dieselbe mit der Hoffnung, vielleicht auch da, wo Herr B. keine Freiwerdung von Elektricität bemerkt hatte - wie bei den durch doppelte Affinität bewirkten Zersetzungen und bei der Bildung von Doppelsalzen - elektrische Strömung zu gewahren. Gleich beim Anfange meiner Versuche sand ich, dass Platinschwamm, welchen Hr. B. sich zum Zusammenbringen der Flüssigkeiten bedient hatte, nicht anwendbar sey, weil er schon für sich, mittelst gut leitender Flüssigkeiten mit dem verarbeiteten Platin in Berührung gebracht, Elektricitätserreger war. Ich bediente mich deshalb eines mit verdünnter Salzsaure digerirten, dann gut ausgewaschenen seinen Badeschwammes, und bei Flüssigkeiten, von denen derselbe angegriffen werden konnte, einer kleinen, dichtgewundenen Spirale von Platindraht, in der beim Eintauchen in die anzuwendende Flüssigkeit einige Tröpschen derselben hängen blieben.

Sehr überrascht war ich, als ich beim Zusammenbringen von Lösungen mehrerer Metallsalze mit denen von Cyaneisen-Kalium, von Ammoniak und kohlensauren Alkalien, dann bei der Zerlegung der Silbersalze durch Chlorkalien, sogar bei der Berührung von Chlorgold und Chlorplatin mit Chlorkalium und hydrochlorsaurem Ammoniak, selbst bei Berührung der schwefelsauren Thonerden mit schwefelsaurem Kali: Elektricitätserregung, und mitunter sehr bedeutende, wahrnahm. Aber beim Ueberblick der erhaltenen Resultate ließen mich die nicht überall mit der gegebenen Theorie in Einklang stehenden Erscheinungen - da sowolil die Größe als die Art der erregten Elektricitäten mitunter anders war, als sich nach derselben erwarten ließ - vermuthen, dass der Act der chemischen Verbindung nicht allein das Ursächliche dieser Phänomene sey. Ich stellte deshalb eine Reihe, die Entscheidung dieser Frage beabsichtigender, Versuche an, und erlande mir die Ergebnisse derselben im Zusammenliange mit denjenigen Ansichten anderer Physiker, von deren Richtigkeit ich durch eigene Erfahrungen. an Ueberzeugung gewann, in Folgendem mitzutheilen. Obgleich der Scharfblick des berühmten Volta es nicht bezweifeln lässt, dass er bei seinen Versuchen die er zur Bestätigung anstellte, dass durch blosse Berührung zweier Metalle Elektricitätserregung Statt finde, jede fremde Einwirkung beseitigt habe, so lehrten mich doch folgende Erfahrungen, wie höchst gering die Urlachen zur Erregung der Elektricität zu seyn brauchen, so dass sie vielleicht dennoch dem umsichtigsten

Experimentator entgehen konnten. Die geringste Verschiedenheit in der Temperatur der sich berührenden Metalle wird da eine Quelle der Elektricität. wo man es kaum vermuthet. Berührte ich einen auf einer Glasunterlage liegenden, mit dem einen Leitungedrahte meines Multiplicators verbundenen Platinspatel, mit dem andern Leitungsdrahte, der ebenfalls von Platin und, um vor Wärmezuleitung der berührenden Finger mehr gesichert zu seyn, zum Theil in einer Glasröhre eingeschlossen war, so war keine elektrische Strömung zu bemerken; hielt ich den Platinspatel aber an dem Ende, wo er an dem Leitungsdrahte befestigt war, etwa in der Länge eines halben Zolles, zwischen den Fingern, selbst wenn er mit Papier eimige Male umwickelt war, so war eine Berührung von kaum einer halben Minute hinreichend, um bei einige Male wiederholtem Schließen und Oeffnen der Kette Schwingungen der Nadel bis zu 2° zu bewirken. Ein mehrmaliges Abwischen des Spatels mit einem trocknen Tuche war hinreichend, dieselbe Erscheinung hervorzubringen. Eine Silber - und eine Zinkplatte von 3 Quadratzoll Größe zeigten keine Wirkung, wenn sie gleiche Temperatur hatten; rieb ich aber eine der Platten, besonders die dünnere, deshalb leichter zu erwärmende Silberplatte mit einem (leinenen, wollenen oder seidenen) Tuche, so schwankte, beim Schließen der Kette, die Nadel unverkenn-- bar um 10. Die schwächere Wirkung in diesem Versuche hat offenbar ihren Grund darin, dass durch das gelinde Reiben der größeren Platte keine so große Differenz in der Temperatur beider Metalle bewirkt werden konnte, diese sich auch schneller wieder aus' glich, als es beim Platinspatel der Fall war, dessen erwärmtes Ende durch das fortdauernde Halten zwischen den Fingern mit dem Quell seiner Temperaturerhöhung in Verbindung blieb. Bemerken muß ich noch, dass auch der Platinspatel, wenn ich ihn nach etwa 1 Minute dauernder Berührung wieder auf das Glasgestell legte, auch nach mehreren Secunden beim Schließen der Kette Schwingungen bewirkte. Wurde die Glasunterlage erwärmt und dann beide Platten darauf gelegt, so zeigte sie gleichfalls Elektricität, da die mit der Glasunterlage unmittelbar in Berührung stehende Platte stärker erwärmt wurde; hatten beide Platten gleiche Temperatur angenommen, so durste ich die eine (die obere), nur mit den Fingern, oder bester mit einem Metall berühren, um die elektrische Erscheinung von Neuem hervorzubringen. Verschiedenheit der Metalle war nicht Bedingung zum Gelingen dieser Verluche, indem zwei Silberplatten sich ebenso verhielten.

In Erwägung, wie schwierig es ist, bei dem Voltaschen Versuche (wo, um andern Einwürsen zu entgehen, Abwischen der Platten u. s. w. unvermeidlich ist) sich vor dem Einslusse geringer Temperaturunterschiede völlig zu sichern, wo auseerdem die Divergenz des Elektrometers, nach viersachen Verstärkungen, dennoch sehr gering zu seyn pslegt, und aus dem Umstande, dass ich weder während des Berührens, noch nach isolirtem Abheben größerer Zinkund Kupserplatten, von gleicher Temperatur, eben so wenig durch blosse Berührung zweier Flüssigkeiten, die in Verbindung mit einem Metalle gute Erre-

ger waren ') elektrische Strömung gewahren konnte bin ich geneigt anzunehmen:

A. Zur Erregung der Elektricität durch Berührung sind stets drei Körper von verschiedener Erregungsfähigkeit ersorderlich.

Auch die durch Erhitzen ein und desselben Metalles erregte Elektricität glaube ich von demselben Gesetze abhängig, so dass in der Berührung desselben Metalles in drei verschiedenen Temperaturzuständen die Ursache der Elektricitäts-Erregung liegt. Es ist unmöglich, sich zwei Metallstücke von verschiedener Temperatur so berühren zu lassen, dass in der Berültrungsnähe keine mittlere Temperatur entstünde. Aber nicht in dieser Unmöglichkeit finde ich den Beweis für die aufgelührte Anlicht, sondern darin, dass ich die elektrische Strömung stets um so größer fand, je deutlicher ich einen dreifachen Temperaturzustand wahrnehmen konnte. Erhitzt man einen, mit dem Multiplicator verbundenen Platindraht an einem feis mer Enden oder in der Mitte, so findet eine kaum merkbare elektrische Strömung Statt. Berührt man einen, an dem einen Ende stark rotliglühenden Platindraht mit einem größeren Stücke Platin (z. B. einem Platinspatel), so ist die Strömung bemerkbarer. denn es wird das Ende des rothglühenden Drahtes, wenn [man es mit dem größeren Stücke des kalten Metalleş berührt, zu einer mittleren Temperatur zurückgeführt. Am stärksten sahe ich die elektrische wenn ich einen dünnen Platindraht in Strömung,

^{*)} Man vergl. Seite 317. (Es kann jedoch wohl nicht die Meiwonng des Versassers seyn, den Ersolg des Voltaschen Fundatmentalversuchs alleinig einer blossen Temperaturverschiedenheit der Metalle zuschreiben zu wellen. P.)

eine 31 Zoll Par. lange und 1 Zoll breite Platina-Pincette spannte, das entgegengesetzte Ende der Zange und den Draht mit den (in etwas starke Kupferdrähte fich endenden) Leitungsdrähten des Multiplicators verband, und diese Vorrichtung durch eine Weingeistlampe mit doppeltem Luftzuge so erhitzte, dass der Draht dicht bei der Zange sehr stark rothglühte, die Zange selbst nur da, wo sie den Drath fasste (etwa in der Länge 1 Zolles) und zwar schwächer als dieser erhitzt wurde, was schon ohnehin durch ihre größere Masse bedingt war. Während des Geschlossenseyns dieser Kette wurde die Nadel dauernd 1230 aus dem magnetischen Meridian entfernt, und durch einige Male hintereinander wiederholtes Oeffnen und Schliesen der Kette konnte ich leicht Schwingungen der Nadel bis 40° und darüber bewirken. Noch stärker waren die Wirkungen, wenn das Ende der Pincette mit nassen Fliesspapier umwickelt war, eben so war bei Anwendung eines dünnen Platindrahtes die Wirkung größer, als bei einen dickeren, da der dünnere in stärkerem Glühen erhalten werden konnte, und die Unterschiede dreier Temperaturen um so größer Legte ich auf eine kalte Kupferplatte von 31 Zoll Durchmesser eine andere glühende, so fand beim Schließen der Kette bemerkbar elektrische Strömung Statt, bedeutend stärker war die Wirkung, wenn auf zwei kalte, aufeinandergelegte Kupferplatten, deren untere mit dem Multiplicator in Verbindung war, eine dritte Ichwach glühende Kupferplatte gelegt wurde, denn nun waren idie Bedingungen der Bildung! dreier Temperaturzustände auch günstiger. In allen diesen Fällen war das stärker erhitzte Metall

positiv. In den Versuchen mit den Kupserplatten aber war die glühende Platte, wenn sie mit Oxyd bedeckt war, negativ. Besreite ich auf der glühenden Kupserplatte eine Stelle vom Oxyd, entweder durch Schaben eder durch Ausstreuen von einem VVenig Salmiak, so konnte ich, je nachdem ich die metallische oder die oxydirten Stellen der Platte mit dem Leitungsdraht des Multiplicators, (der zu diesen Versuchen sich am besten in Platin endet, da Kupser durch den sich bildenden Ueberzug von Oxyd schlecht leitend wird) berührte, aus derselben Platte bald positive hald negative Elektricität strömen lassen.

Brachte ich eine Zinkplatte als erregendes Glied in die Kette, so hatten die verschiedenen Metalle keinen Einflus auf die Art der erregten Elektricität. VVurde zwischen eine Zink- und Kupserplatte, die auf ihren abgewendeten Seiten mit nassen Papierscheiben bedeckt waren, eine schwach glühende Kupserplatte geschichtet, so war, wenn den VVasserdämpsen die Zwischenlagerung gehindert wurde, keine Strömung zu bemerken. Sollten zu Seebecks thermomagnetischen Versuchen sich VVismuth und Antimon vielleicht blos wegen ihrer eigenthümlichen VVärmeleitung und VVärmecapacität, die der Bildung dreier verschiedener Temperaturen am günstigsten wäre, am besten eignen?

Ich kunn nicht umhin, hierbei einer Erscheinung zu erwähnen, da dieselbe, so weit meine literarische Kenntniss überhaupt reicht, mir wenigstens neu ist, und deren Erklärung mir gleichfalls in einem dreisachen Temperatur-Unterschied gesucht werden zu müssen scheint. Nähert man einer leichten, aus einem

etwa 8 bis 10 Zoll langen Coconfaden hangenden Magnetnadel (die von mir angewandten waren die eine 2 Zoll lang und wog & Gran, die andere 21 Zoll lang wog 1 Gran), die Flamme eines (Talg-) Lichtes so wird der Nordpol derselben, wenn das Ende des glühenden Drahtes mit dem Polende der Nadel in' einer . horizontalen Linie liegt von derselben, besonders dann, wenn die Schnuppe etwas lang und oben glühend geworden ist, deutlich angezogen, der Südpol hingegen abgestossen. Umgiebt man das Licht mit einem (engen) Glascylinder, so hängt sich der Nordpol der Nadel oft so fest an denselben, dass man mit einiger Vorsicht dieselbe sehr bemerkbar aus dem magnetischen Meridian ziehen kann. Einige Male ge-Jang es mir auch, den Südpol der leichteren Nadel fast 60° nach Westen abzustoßen. Der entgegengesetzte Pol in dem Drahte (in der Flamme?) scheint mir in der Nähe der Basis der Flamme zu liegen, aber sehr eng begränzt zu seyn, denn nur einige Male konnte ich das Abstossen des Nordpols unzweideutig bewirken *).

den Knöchel des Fingers oder einen andern Theil des Körpers (zumal bei vermehrter Transspiration) der leichtern Magnetnadel in etwa 2 Linien weiter Entsernung näherte, den Nordpol derselben gering, doch deutlich angezogen, den Südpol abgestossen sah. Hätte ich diesen Versuch nicht sehr häusig, und von mehreren Personen mit gleichem Ersolge, wiederholen sehen, so würde ich ihn für eine Täuschung gehalten haben. (Das Angesührte lässt indess über die wirkliche Existenz einer Einwirkung des menschlichen Körpers auf die Magnetnadel gewiss noch großen Zweisel übrig. Schon Cassi ni wollte ein Abstofen dieser Art wahrgenommen haben, aber Hällste m läugnet

Die Bewegung der Nadel wird nicht von durch Erwärmung bewirkter Luftströmung bedingt, da diele gerade der magnetischen Anziehung entgegenwirkt, wie ich mich durch Versuche mit Messing und Platinanadeln überzeugte; wohl aber kann die Anziehung durch die in dem erwärmten Glascylinder freiwerdende Elektricität (einer Art) vermelirt werden, weil ich unmagnetische Nadeln, jedoch nur im ersten Augenblick. von demselben anziehen sahe, woraus ich es auch erkläre. dass die Anziehung überhaupt bemerkbarer ist, als die Abstosung. Inclination der Nadel liess sich gleichfalls bewirken. Davy's Erfahrungen über die verschiedene Leitungsfähigkeit der Metalle in verschiedenen Tempeturen halte ich der gegebenen Ansicht für günstig, und in dem Phänomen mit der Flamme könnte die Flamme selbst der Auslader der in dem verkohlten Dochte durch Temperaturverschiedenheit erregten Elektricie täten seyn. Wenn man im Sinne der Franklinschen Theorie den, durch Erhitzen der Metalle erregten, elektrischen Strom, als von dem kälteren zu dem wärmeren Metalle übergehend betrachtet, mithin in

es (Gilb. XIX. 287.) und giebt nur an, dass die Gegenwart vieles Personen die westliche Abweichung der Magnetnadel zu verringern schiene. Bei den vielen hier möglichen Ursachen zur Täuschung und bei dem anderseits großen Einstuß, den die Bestätigung einer solchen Thatsache auf den Stand unseret physikalischen Kenntnisse haben würde, — ist eine abermalige, unter zweckmäsigen Abänderungen angestellte Untersuchung gewiss nicht überslüssig, und unser Hr. Versasser möchte vieleleicht zunächst in die Obliegenheit gegen das physikalische Publikum versallen seyn, den Gegenstand ins Reine zu bringen, wenn anders es seine Musse erlaubt. P.)

dem letzteren eine Verminderung seines elektrischen Stoffes annimmt, so fällt unwilkürlich in dieser Eischeinung eine Analogie mit dem Verlust des Magnet tiemus durch Erhitzen der Magnete auf.

- B. Von den dreien, zur Bildung einer gelvantfehen Kette nöthigen Gliedern sind nur zwei als die
 Erreger der Elektricität zu betrachten; das dritte
 feheint nur dadurch, dass es die erregten Elektricit
 täten in einem Zustand gegenseitiger Spannung
 (Vertheilung) zu erhalten vermag, die Erregung zu
 bedingen.
- C. Die Erreger müssen sich entweder unmittelbar bar (Kette ohne Zwischenraum) oder mittelbar Kette mit Zwischenraum) berühren. Bei mittelbarer Berührung müssen sich metaltische Erreger durch Metalte, und slüssige Erreger durch Flüssigkeiten berühren, wenn Elektricitäts-Erregung Statt finden soll.
- Vers. 1. VVurde die Zink und Kupserplatte (jede war 133 Quadratsus groß) eines mit verdünnter Schweselsäure (30 conc.) gefüllten Hareschen Calorimeters durch Platindrähte mit zwei Gläsern, die mit Kochsalzlösung (30 Kochsalz) und in einem andern Versuch mit conc. und verdünnter Salzsäure gefüllt waren, in Verbindung gesetzt, so sand, wenn durch Einsenken der beiden sich in 3 Zoll breite Platinaspatel endenden Leitungsdrähte in die mit Kochsalzlösung oder Salzsäure gefüllten Gläser, die Keite geschlossen werden sollte, keine dauernde Abweicliung der Nadel Statt, wenn auch die Platinaspatel den von dem Erregerpaar ausgehenden Drähten so nahe, als

- gebracht wurden *).
- Vers. 2. Wurde in einem, mit 5 Theilen Wasser verdünnter reiner Schweselsaure gefüllten größeren Platinatiegel eine 3 Quadratzoll große Platte von
 chemisch reinem Silber auf eine Unterlage von Glas
 gestellt, und beide Metalle durch breite Platinastäbe
 -) Beim ersten Berühren der unterbrechenden Flüssigkeit mit den Platinaspateln fanden manchmal Schwingungen der Nadel Statt, aber die Richtungen derselben waren meilt nach keiner Bestimmten Seite; einige Male gerade derjenigen entgegengesetzt, die, falls von dem Erregerpaar elektrische Strömung ausging, hätte Statt finden sollen. Die Nadel des Multiplicators war, besonders als bei concentrirterer Saure häufige Gas-Entwickelung Statt fand, wenn derfelbe I bis 12 Fuss von dem Etregerpaar entfernt war, im steten gelinden Schwanken. Schloss ich die einfache Kette dieser beiden großen Platten, durch einen breiten Metallstreisen, so war, selbst wenn die Schliessung durch Hinwegnahme desselben plötzlich aufgehoben wurde, dennoch keine Abweichung der Nadel zu bewirken, während, wenn die Schliessung durch die ununterbrochene metallische Berührung der Leitungsdräthe des Multiplicators wirklich geschah, die Nadel desselben, 850 aus dem Meridian entfernt, sich an den Verstärkungsdrähten festhing. Die erwähnten geringen Schwankungen weis ich nur aus der nicht ganz zu verhindernden Bildung einer Kette von zwei flussigen Erregern, bei der das schließende Metall durch leitende Flüssigkeiten unterbrochen seyn kann (man sehe S. 317.), zu erklären.

Aus demselben Grunde eignet sich auch ein, mit Tuchscheis ben geschichtetes Plattenpaar, zumal wenn dieselben mit einem, durch die chemische Einwirkung auf die Metalle leicht zersetzbaren Salze durchnässt sind, zu diesem Versuche nicht. Wenn in Versuch 2 durch Gegenwart von Salzsture u. s. w. mit zwei Glasern, die mit Saute von derselben Verdünnung geseitzt, so war, beim Einsenken der Platina-Enddrähte des Multiplicators in die beiden Gläser, keine Abweichung der Nadel zu bemerken.

VVare in dem chemischen Procese, oder in des Berührung des stülligen Leiters mit dem sesten, die

Gelegenheit zur Ablagerung von Chlorfilber gegeben wurde, so bemerkte ich auch in diesem Versuche beim Schließen der durch Fluffigkeiten unterbrochenen Kette einige Schwankungen der Nadel, später fand ich aber, dass nichtleitende Erreger, wenigstens Chlorsilber und Cyaneisen, nicht der ununterbrochenen metallischen Berührung bedürfen (in der letzten Abh. dieses Ausfatzes). Bei mehr als einem Plattenpaare erfolgt stets Abweichung der Nadel, aber in diesem Falle berühren sich auch immer die Erreger metallisch. Meiner eigenen Beobachtung misstrauend, zumal da sie den-von dem Herrn Pros. Pfaff über die Leitungsfähigkeit vérschiedener Flüssigkeit, (dessen Electromagnetism S. 96.) angestellten Versuchen widersprach, habe ich den Versuch I. mehrere Male wiederholt, und stets mit gleichem Erfolge. Nach Abfassung dieses stellte ich ihn nochmals unter der für die Leitung der Flüssigkeit (durch Berührung mit gröseren Metallslächen) günstigeren Abänderung an, das ich zwei mit verdünuter Schweselsaure (4 conc.) gefüllte, grossere Platinatiegel auf die Leitungsbleche des Calorimeters stellte, und die, an den Leitungsdrähten des Multiplicators besestigten, Platinaspatel auf eine Glasunterlage in die verdunnte Saure stellte, und durch einen Glasring so besestigte, dass sie den Tiegel nicht metallisch berühren konnten. im Moment des Einsenkens der Plattenpaare fand entweder keine oder nur geringe Schwingung Statt. Bleibende Abweichung fand, so lange die Gas-Entwickelung im Troge lebhast war, und auch dann, wenn sie ganz aufgehört hatte, entweder gar nicht, oder höchstens um 1º Statt. Dass diese geringen Abweichungen in der Bildung zweier flüssigen Erreger ihre

Ursache der Electricitäte-Erregung zu suchen, und nicht die ununterbrochene metallische Berührung nothwendig, so hatte wohl elektrische durchaus Wirkung erfolgen müssen; denn die angewandten Flüssigkeiten leiteten so gut, das sie, bei kleineren in getrennten Gefälsen befindlichen Elektromotoren, die Wirkung nicht hinderten, wenn baumwollne Fäden von mehreren Fuse Länge, mit ihnen befeuchtet, den flüssigen Leiter verbanden; auch besals der Multiplicator eine solche Empfindlichkeit, dass ein Zink-Kupfer-Paar, eine Quadratlinie groß und geschichtet mit Fliesspapier, das mit destillirtem Wasser befeuclitet war, Schwingungen von 15° bis 20° (bei Thnlich verdünnten Säuren bis über 90° Abweichung. während des Geschlossenseyns 6°) bewirkte.

Vers. 3. Schichtet man in einem Glase, durch dessen Boden ein, mit dem Leitungsdraht des Multi-

Urfache haben, glaube ich daraus sicher solgern zu können, dass ich sie um so größer bemerkte, je weniger sauer das Wasser im Troge war, mithin keine stürmische Gas-Entwickelung die schnelle Vermischung des gebildeten schweselsauren Zinkoxydes mit der verdünnten Säure bewirken konnte. Hob ich, als die in schwach saures Wasser (450 conc. Schwesel) eingesenkten Platten die Nadel um das Maximum der beobachteten Abweichung (= 4°. Erste Schwingung beim Schließen = 30° bis 40°) aus dem Meridian entfernt hatten, dieselben aus der Flüssigkeit, rührte diese gut um, und spülte durch wiederholtes Niederlassen und Herausheben die anhängende Flüssigkeit ab, so wich, als die Electromotore in die gut gemischte Flüssigkeit gesenkt wurden, die Nadel durchaus nicht ab. Nach einer Viertelstunde war sie allmählig wieder bis zu 40 abgewichen und ging auch, als die Gasentwickelung aufhörte, allmählig wieder zurück.

plicators verbundener Platindraht geht, conc. Aetzlauge (spec. Gew. = 1,417.) und mit 2 bis 3 Theilen Wasser verdünnte (mit Rosen - oder Malventinctur geröthete) Schweselsäure mittelst eines Streisens Fliesspapier übereinander (was so genau geschehen kann, dass das Auge nicht die Schicht gewahrt, wo die Färbe der gerötheten Säure verschwunden ist) und berührt die Säure mit dem andern Platina - Enddraht des Multiplicators, so erfolgt eine starke electrische Strömung von der Säure zum Alkali.

Vers. 4. Richtet man einen ähnlichen Apparat so vor, dass sowohl Aetz-Alkalilösung als Saure, mittelst einer heberförmig gebogenen, an ihren Enden in seine Spitzen ausgezogenen, mit Kochsalzlösung gefüllten, Glasröhre mit einem Glase in Verbindung steht, das mit derselben Kochsalzlösung gefüllt ist, so bemerkt man, wenn man die Enddrähte des Multiplicators mit den, mit Kochsalzlösung (Lochsalz) gefüllten Gläsern in Verbindung setzt, keine Bewegung der Nadel, wenn nicht etwa etwas Säure oder Alkali in die, mit Kochsalzlösung gefüllten Gläser übergeführt worden, was man dadurch verhindern muss, dass man das Niveau der in Verbindung stehenden Gläser, und das spec. Gewicht der in demselben enthaltenen Flüssigkeiten berücksichtiget. Färbt man die Kochsalzlösung der verbindenden Röhren mit etwas Indigtinctur (neutraler), so lehrt auch der Augenschein sogleich, wenn die Flüssigkeiten überzutreten drohen,

Verf. 5. a) Füllt man zwei Gläser, das eine A mit einer Lösung von Aetzkali oder Cyan-Eisen-Kalium, das andere B'mit Säure oder einer Lösung von Chlor-

mit Kochsalzlösung (Lo Kochsalz) gefüllte Glasröhre, oder durch Eintauchen eines Fingers von jeder Hand, so sindet, wenn man Platinastäbe oder Graphitstangen in beide Gläser eintaucht und mit den Enddrähten des Multiplicators verbindet, starke elektrische Strömung von der Säure und der Eisenaussösung zum Alkali und Cyaneisenkalium Statt; selbst dann, wenn man b) den im Alkali stehenden sesten Leiter durch baumwollne Fäden, getränkt mit Kochsalzlösung, oder durch Platinadraht, mit einem Glase voll Kochsalzaussösung C, und den sesten in der Säure stehenden Leiter, auf dieselbe Weise, mit einem Glase D verbindet, und die Platina-Enddrähte des Multiplicators in die Gläser C und D taucht.

- Vers. 6. Verbindet man durch Röhren voll Kochsalzlösung, A mit B, und A mit C, und C mit D, so ist, wenn man in C und D die Enddrähte des Multiplicators senkt, keine Elektricitäts Erregung zu bemerken.
- Vers. 7. VVenn man A und B, statt der mit Kochsalzlösung gefüllten Röhre, mit einem vollkommen trocknen Platinadraht verbindet, und in A und B die Platina-Enddrähte des Multiplicators senkt, so bemerkt man ebenfalls keine Wirkung.
- Vers. 8. Verbindet man A und B durch Platinadraht, aber A und C so wie-B und D mit Röhren voll Koehsalzaussösung, und führt die Platinaleitungsdrähte in C und D ein, so weicht die Nadel nach der entgegengesetzten Richtung wie in Versuch 5.ab, weil jetzt der Multiplicator durch die Exxe-

gung zwischen Kochsalzlösung und Alkali, und zwischen Säure und Kochsalzlösung in Bewegung geseizt wird. Ich erwähne dieses Umstandes nur, weil manim ersten Augenblick bei dieser Anordnung leicht geneigt seyn könnte, das Alkali für den negativen Erreger zu halten, oder die Erregung zwischen ihm und der Säure auch durch Berührung beider durch einen metallischen Leiter für möglich anzunehmen. Eben Lo muss ich bemerken, dass, wenn man in Versuch,5. a. die Gläser A und B, statt des Platinadrahtes, mit Silber- oder mit Kupferdralit verbindet, beim Berühren der, in A und B stehenden, Platinaspatel, mit den Leitungsdrähten des Multiplikators, electrische Strömung Statt findet. Man sieht aber leicht ein, dass die, in diesem Fall bewirkte elektrische Strömung die Summe der, durch zwei Erregerpaare erregten, Elektricitäten ausmacht, wovon man auch vollkommen überzengt wird, wenn man die Elektricitäten des in Aetzkali, und des in der Säure stellenden Platin-Kupfer- oder Platin-Silberpaares, jede für fich, fich durch den Multiplicator entladen läst. Beachtenswerth ist es, das diese Erscheinung sich allein nur nach der Franklinschen Hypothese ungezwungen erklären läst.

Aus den vorigen Versuchen solgt, dass bei den slüssigen Erregern die Erregung nur durch unmittelbare (Vers. 5.), oder durch die mittelst einer Flüssigkeit bewirkte, (Vers. 5. a. und 8.) Berührung möglich ist; dass ferner die Gegenwart eines sesten Leiters durchaus nothwendig ist (Vers. 4. 6. und 8.); dass ein sester Leiter durch blosse Berührung mit einem slüssigen Erreger nicht elektrisch (also Platinadurch blosse Berührung mit Alkali nicht negativ, und

durch blosse Berührung mit Säure nicht positive wie Herr Becquerel angiebt,) werden könne, weil sonst nicht begreisbar ist, warum in Versuch 7. keine elektrische Strömung Statt fand, da durch den verbindenden Platinadräht, den in den Flüssigkeiten erregten Elektricitäten zur Ausgleichung Gelegenheit gegeben war, so dass die, in dem, mit Säure und Alkali in Berührung stehenden, Platin erregte, positive und negative Elektricität durch den Multiplicator hätte ungehindert strömen können. Aus Versuch 5. b. geht wohl hervor, dass, wenn bei slüssigen Erregern der seste Leiter unterbrochen ist, die elektrische Strömung zwar geschwächt, aber dadurch nicht ausgehoben wird.

Ketten mit zwei flussigen und einem festen Erreger .).

Sehr viele (vielleicht alle) Verbindungen der ersten, zweiten und dritten Ordnung (im Sinne Berzelius's) sind, wenn sie im slüssigen Zustande sich mittelbar oder unmittelbar (ohne dass eine chemische
Vereinigung zwischen ihnen zu erfolgen braucht) berühren, Elektricitäts-Erreger, und mitunter sehr
krästige. Selbst Lösungen derselben Verbindung werden
durch einen verschiedenen Grad der Concentration
Erreger. Ich habe diese, von Ritter, Volta und Andern längst schon bestätigte Thatsache durch Prüsung verschiedener Verbindungen zu erweitern mich
bemüht, weil die Versuche des Herrn Becquerel
meist in der Bildung dieser Art Ketten, nach meiner
Ansicht, allein ihre richtige Deutung sinden.

*) Ich habe mich des Ausdruckes "fester und stüssiger Leiter, oder Leiter erster und zweiter Klasse" deshalb nicht bedient, weil ich mehrere Verbindungen, die Nichtleiter sind, als krästige Elektromotore kennen lernte. (Man sehe die letzte Abth. dieses Auss.)

Die hieranter angeführten Verbindungen habe ich sowohl zu Ketten mit Zwischenraum, als auch ehne Zwischenfaum verbunden, und die Resultate ihree gegenseitigen Verhaltens in beiden Arten des Versuchs mit einander übereinstimmend gefunden.

Die Art und Weise, wie ich die Ketten (relativ) öhne Zwischenraum bildete, war solgende. Den, in dem einen Enddrahte des Multiplicators besechigten, kleinen (7½ Linie Par. weiten 2½ Linien Par. tiesen) Platinalössel füllte ich mit einem der slüssigen Erreger, stellte dann ein, (3½ Linien weites,) unten int einem umgebogenen Rande versehenes, hier mit gewässerter und abgetrockneter Thierblase (durch mehrsach umwundene Fäden) dicht verschlossenes Grassöhrchen, welches den anderen Erreger enthielt, in den Lössel, und, um die Kette zu schließen, berührte ich die Flüssigkeit in dem Röhrchen mit dem andern Platina-Enddraht des Multiplicators *).

In manchen Fällen war es anwendbarer, den kleinen, mit Blase, verschlossenen, Cylinder in einen etwas größeren gläsernen oder Porcellan-Cylinder zu setzen,

bewirken konnte, ist klar, da die beiden Flüssigkeiten durch die thierische Membran, und die in ihr enthaltene Feuchtigkeit getrennt wurden; aber bezweiseln möchte ich auch, dass man auf eine vollkommene Weise, zumal bei Flüssigkeiten, die in ihrer Eigenschwere nur unbedeutend verschieden sind, diesen Zweck erreichen könne. Die Trennung beider Flüssigkeiten keiten geschah auf diese Weise so vollkommen, dass bei Flüssigkeiten, die Niederschläge bewirkten, (wie bei Metallsalzen und Cyaneisen - Kalium) ich diese sich erst nach einiger Dauer en der Blase bilden sahe.

und die Enddrähte in den außern und inneren Cylina der zu senken. Man kann auch, wie ich es anfanga unter Erlangung fast durchgehends gleicher Resultate that, die eine Flülfigkeit in den Platinalöffel fül-Fen, und die andere Flüssigkeit von dem, in der (an dem andern Leitungsdrahte befestigten) Pincette befestigten, Stückchen Badeschwamm, oder von der Spirale von Platinadraht aufnehmen lassen, und dann diele Flüssigkeiten mit einander in Berührung bringen. Bei dieser Auordnung des Versuchs, weiss man jedech nicht, ob die elektrische Strömung von dem Act der chemischen Verbindung, oder von der dadurch oft bewirkten Temperatur-Brhöhung abzuleis ten sey, und ausserdem erhält man da, wo gewisse Niederschläge sich bilden (die bald gegen das Platin, bald gegen die vorhandene Flüssigkeit wieder Erreger find) ein gemischtes Resultat.

Die Ketten mit Zwischenraum stellte ich so zusammen, dass ich die stüssigen Erreger (bis zu gleichem Niveau) in zwei Glascylinder gos, in jeden
derselben einen Platinaspatel steckte, von denen der
eine an dem einen Leitungsdrahte des Multiplicators
besessigt war, dann die Flüssigkeiten in den beiden
Cylindern durch eine in zwei rechte VVinkel heberförmig gebogene, an beiden Enden in seine Spitzen
ausgezogene, mit Kochsalzlösung (ze Kochsalz) gefüllte Glasröhre verband. Die Kochsalzlösung der
verbindenden Röhre wurde heils mit abgestumpster Indiglösung, theils mit andern zweckmäsigern
Pigmenten (bei Säuren und Alkalien mit Rosen- oder
Malventinctur) gesärbt, um auch durch den Augenschein Gewissheit zu haben, dass keine Verbindung

der, in den Glescylindern enthaltenen, Flüs vorging. Um die Kette zu schließen, wurde dere Platinaspatel mit dem andern Leitungsdi Multiplicators berührt '). Dass man ein glei sultat erhält, wenn man die Flüssigkeiten, sie Eintauchen eines Fingers von jeder Hand, werwähnte ich schon oben.

Verzeichnis des gegenseitigen elektrisch

a): verschiedener Verbindungen (ohne Berücksichtig Concentraction der Lösungen.)

Re flad

7

. negativ Löfungen von Destill. Waller a) pefitte gegen Löfungen Kalibydrat (conc.) Natronhydrat (conc.) deftili. Waffer a)

conc. Schwefelfture

man gern thut, die Schwingungen sich wiederhole fen, beide Platinaspatel an den Leitungsdrähten bese den einen wiederholend in die Blüssigkeit hinesus wieder heraushebt, indem theils durch die beim An wirkte Temperatur-Erhöhung, besonders aber durc gende Feuchtigkeit, da, wo nur geringe "Schwingut finden, diese zweideutig werden. Ich habe diese ut später zu erwähnenden hindernden Binstüsse dadurc seitigen gesucht, dass ich die eingesenkten Platinaspa Elüssigkeit jedermal bewegte, und sie durch einen Merbunden mehrere Serunden stehen liefs, ehe ich eine Eiektricitäten durch den Multiplicator entlud.

e) Die Wirkung wurde bedeutend fürker, wenn den ein es leitendet zu machen, in dem einem Fall ei

verd. Schwefelf

conc. Salpetersaure

Hydrochloraure

Chlorkalium

conc. Salzfäure

Chiornatrium

estigs. Barys

estigs. Blei

Kali

Ammoniak

Baryt schwesels. Kupser b)

scwesels. Zink.

Schweselsaure conc.

schwesels. Kupseroxyd

salpeters. Kupseroxyd b)

Ammoniak

Kali

· Cyan - Eifen - Kalium

pfen Alkalilösung, in dem andern einige Tropsen Schweselfäure hinzugesügt wurden.

b) In dem Versuch mit dem schweselsauren Kupseroxyde war die Schweselsäure mit 5 Th. Wasser verdünnt. Wenn in ebenso verdünnter Schwefelsaure & schwefels. Kupfer ausgelöst wurde, so verhielt sich diese saure schwesels. Kupserlösung gleichfalls positiv gegen die verdünnte Säure, wenn, wie es in allen diesen Versuchen der Fall, beide Flüssigkeiten mit Platinadrähten in Berührung standen. Wurden aber Kupferdrähte angewandt, so war die schwesels. Kupserlösung (in Wasser oder in Säure war gleichviel) stets negativ und die Schwingungen der Nadel waren unvergleichlich stärker als bei Anwendung der Platinadrähte. Ich habe diesen Versuch mehrsach unter verschiedenen Abanderungen wiederholt, und stets mit gleichem Resul-Es musste daher bei Anwendung von Kupserdrähten das elektrische Verhalten des gelösten Kupfersalzes gegen das metallische Kopser von dem Multiplicator angezeigt worden seyn. Ich führe dieses abweichende Verhalten deshalb ausführlicher an, weil es die Erklärung für die S. 325. erwähnte Erscheinung enthält. Ganz eben so verhält sich concentrirte Salpeters. gegen salpeters. Kupseroxyd.

Chlorbarium

Chlorcalcium

Chlorzink

Chloreifen im Max.

Chlorqueckfilber im Max.

Chlorgoid im Max.

.*5

Chlorplatin im Max-

chwefelf. Thonerde (conc.)

fchwofelf, Kupferoxyd

falpeterf. Kupferaxyd falpeterf. Silberoxyd

Ammoniak

kohlenf. Natrom

Schwefelf. Kupfer

Chlornstrium

conc. Schwefelf, (1)

verd. Schwefelf. (| conc.)

Kali

Natrom

Ammoniak

Chlorkalium

Cyan - Eisen - Kalium

Schwefel - Ammoniak

Gallustinctur

conc. Schwefelfaure !

Cyan - Eifen - Kalium

Chlorkalium

Chlarastrium

Chiorzink

Chloreifen im Max.

Ω.

Cyan - Eifen - Kalium

Hydrochlor Hure

Chlorkalium

Chlornatrium

hydrochlorf. Ammoniak

Cyan - Eifen - Kalium

Ammoniak

schwefelf, Kali

Ammoniak

einf. kohlenf. Natrum

dopp. kohlenf. Nat.

Cyan - Eifen - Kalium

falpeterf. Kali

Hydrochiorfaure.

Effigliure

Chlornattium

falpeterf, Kall

effigf. Kali

Cyan - Elfon - Kalima

Unter den angeführten Ertegern waren die Mentallsalze in Berührung mit Cyan-Eisen-Kalium die kräftigsten. Bei Anwendung von Chlorgold wurde, im Moment des Schließens der kleinen eben beschriebenen Kette ohne Zwischenzaum, der in die Goldlösung getauchte Platinadraht vergoldet, und die Nadel während des Geschlossensens derselben 70° von dem Meridian entsernt erhalten. Bei Chloreisen war die Abweichung 55°.

Keine elektrische Strömung war in bemerken bei mittelbarer oder unmittelbarer Berührung von Löfungen von Chlorbarium mit conc. Schwefels.; verds Schwefels., Chlorkalium, schwefels. Kali, schwefels. Natrum, kohlens. Natrum, phosphors. Ammonium, Cyan - Eisen - Kalium; bei essigsaurem Baryt gegen schwefels. Kali; bei Chlorkalium gegen kohlens. Na-

^{*)} In einer einfachen Kette, die aus einer Lösung von Chloreifen, einer Lösung von Cyan-Eisen-Kalium und Kupser(drabt) zulammengleetzt ilt, wird die Eisenauflöfung reducirt und das im Cyan-Risen-Kalium stehende Kupser überzieht fich mit Cyan- (Eisen?) Kupfer. Bei Anwendung von Eisendraht schlägt sich an dem, im Cyan-Eisen-Kalium stehenden, Draht Cyan - Eisen nieder. Eine zusammengesetzte Kette aus 6 Zoll weiten Cylindern, die mit Chloreisenlösung gefüllt waren und in etwas weiteren, mit Cyan-Eisen-Kaliumlöhing gefüllten Schalen standen, und mittelst Kupserstreisen verbunden waren, zeigte, kurz nach dem Ausbauen, an ihren, mit Platinadrähten armirten Polen, schwache Wasserzersetzung. Sie wirkte stark auf das Geschmacksorgan, beim Entladen mittelst Hand und Zunge, und wenn sie mit seuchten Händenund mit größeren Metallstücken geschlossen wurde, so war die. Wirkung auf das Gefühl unverkennbar.

trum; bei Chlorqueckliber im Max. gegen Hydro-

Elektriiches Verhalten derfelben Verbindungen in verschiedenen Graden der Concentration.

Concentrirtere Sauren (von Schwefelf, und Salzfaure habe ich nur Erfahrung) waren stets negativ gegen verdünntere.

Concentrirtere Alkalilösungen (Kali-Natrum-Am-

mon.) find positive Erreger gegen verdünntere.

Concentrirle (bei 12° R.) Chlornstriumlösung war positiv gegen Lösungen, die 7000, 700, 70 Chlornatrum enthielten. Bei Anwendung der 70 Chlornatrium enthaltenden Lösung machte, bei einer Berüht rungsstäche von 0,8 Quad. Zoll. Par., die Nadel beim Schließen der Kette Schwingungen bis zu 20°, und wich während des Geschlossensens um 4° aus dem Meridian ab.

Eine concentrirte Lösung von schwefels. Natrum zeigte gegen eine verdünntere (entli. 25, 150, 1500 trocknes Salz) nur zweideutige Spuren von Elektricitäts - Erregung, obgleich die Flüssigkeiten sich mit zehn Mal größerer Oberstäche, als beim Chlornatrium berührten.

Aus dem Vorigen erklären sich nun mehrere Erfcheinungen ganz folgerecht, die man außerdem von
andern Ursachen herzuleiten, theils für paradox zu
halten, geneigt seyn kann.

Werden zwei völlig blanke, an den Leitungsdrahten des Multiplicators befestigte, Kupserdrähte in concentrirte oder verdünnte (reine) Schweselsaure getaucht, so wird keine elektrische Strömung erregt; gleichviel ob man die Drähte gleichzeitig oder in verschiedenen Zeiträumen einsenkt. Ist einer der Drähte nur mit einem Hauche Kupferoxyd bedeckt, so verhält sich derselbe negativ. Taucht man zwei blanke Kupferdrähte in Salpeterläure ein, gleichzeitig oder nach so kurzen Zwischenzeiten, dass an dem früher eingetauchten Drahte noch keine Auflösung beginnen konnte, so bemerkt man keine elektrische Strömung; taucht man aber den andern Draht dann erst in die Salpetersaure, wenn auch nur die erste, an dem früher eingetauchten Drahte fich entwickelnde. Blase die Auflösung desselben ankundigt, so verhält fich, wie diess schon Herr Prof. Oersted bemerkte, der sich auflösende früher eingetauchte Draht, negativ. Läset man den später eingetauchten Draht so lange in der Salpeterläure liegen, bis auch an ihm die Auflösung beginnt, so hört die elektrische Strömung auf. Ich habe diese Versuche früher als die schönsten Beweise für die Erregung der Elektricität durch den chemischen Process angesehen. Ans dem Vorigen und folgenden, in diesem Bezuge angestellten Versuchen, halte ich mich jetzt überzeugt, das die erregten Elektricitäten der Bildung einer, bald aus zwei flüssigen, bald aus zwei sesten Erregern (von denen der eine nichtleitende aufgeloft leyn kann) bestehenden Kette ihr Entstehen verdanken.

Von zwei Kupferdrähten, von denen der eine entweder bloß in eine Lölung von schwesellaurem Kupfer getaucht, oder (durch Verdunsten der anhängenden Lölung) mit einer Lage von schweselsaurem Kupferoxyd bedeckt worden, ist der, mit dem aufgelöAnnat. d. Physik. B. 86. St. 3. 1. 1825. St. 7.

hen oder mit dem sesten schweselsauren Kupseroxyd bedeckte Draht stets negativ, man mag ihn mit dem andern metallischen Drahte, gleichzeitig oder ungleichzeitig, in concentrirte oder in, mit Wasser oder absolutem Alkohol verdünnte Schweselsaure, oder in Glaubersalzlösung tauchen. Sind beide Drähte mit schweselsaurem Kupseroxyd überzogen, so ist die Wirkung Null.

Von zwei Kupferdrähten, die man in ein mit concentrirter, oder mit VVasser oder absolutem Alkohol verdünnter Salpeterläure, oder in ein, mit Salpeterlösung gefülltes Gefäs taucht, ist derjenige, den man zuvor in eine Lösung von salpetersaurem Kupfer getaucht hatte, stets negativ. VVerden beide Drähte in salpetersaures Kupfer getaucht, so findet keine VVirkung Statt.

Auf ähnlichen Ursachen beruhen folgende Erscheinungen: Kupferseile mittelst Druckpapier, das mit Lösungen von Glaubersalz und Kochsalz mässig beseuchtet war, mit einer Kupferplatte zur Kette geschichtet, verhalten sich positiv gegen das unzertheilte Kupfer; wurde das Papier mit Ammoniak oder verdünnter Schweselsaure beseuchtet, so waren sie negativ. Beim schwachen Anseuchten des Papieres mit Salmiaklösung waren sie positiv, wurde mehr Salmiaklösung auf das Papier gegossen, als dasselbe einzusaugen vermochte, so verhielten sich die Kupferseile negativ. Man sindet nur eine Erklärung zu diesen anomalen Erscheinungen, wenn man die Bedingungen berücksichtiget, die der Bildung eines Salzes, bald auf dem metallischen Kupfer, bald auf dem geseilten

am günstigsten waren. Aehnliche Erscheinungen bemerkte ich im Verhalten von geseiltem Zinn gegen eine Zinnplatte.

Ein ähnliches Verhalten, wie die Kupferdrähte in dem früheren Versuche, zeigten zwei Platina-Drahte, wenn sie in Salpeter-Salzsaure getaucht wur-Der früher eingetauchte, sich auflösende Draht ist negativ. Aber von zweien in Salzsaure eingetauchten Platina - Drähten verhielt sich der, der mit (einer conc. Lösung von) Chlorplatin überzogen worden), fets negativ. Beim Platinadraht zeigt fich noch diese Anomalie, dass, obwohl der zuerst in die Säure eingetauchte Draht sich negativ verhielt, derselbe, wenn man den andern, aus der Flüssigkeit entsernt, einige Zeit liegen läst, und ihn dann eintaucht, positiv wird. Die Ursache dieser Erscheinung liegt darin, dass die Säure, welche dem aus der Flüssigkeit entfernten Drahte anhängt, eine concentrirtere Lösung auf demselben bildet; die jetzt als negativer Erreger gegen die Salzsaure und des metallische Platin des andern Drahtes das Uebergewicht hat.

Von zweien Platinaspateln, die man in ein mit VVasser gefülltes Gesals taucht, ist der wärmere steis positiv. Taucht man sie in mit 2 Theilen VVasser verdünnte Schweselsaure, so ist der, höchstens bis 80° erhitzte, Spatel ebensalls positiv, theils durch seine

Da fich kaum etwas Lölung auf platten Drähten, zumal wenn fie nicht stark sind, zeigt, so thut man wohl, entweder den Draht in eine Oese umzubiegen, oder durch wiederholtes Eintauchen und gelindes Verdunsten denselben mit Chlorplatin zu fiberziehen.

lichere Temperatur, theils durch Ausdehnung und dadurch bewirkte Verdünnung der ihn umgebenden Saureschicht. Erhitzt man den Spatel bis zum Rothglühen, so ist er negativ, weil durch Verdunstung des-Vvassers der ihn umgebenden Saure sich um ihn eine Schicht concentrirterer Saure bildet, (deren Bildung sich auch durch die aussteigenden schwefelsauren Dampfe kund giebt) deren starke Erregungsfähigkeit gegen die verdünnte, mit dem andern Spatel in Berührung stellende, Saure so groß ist, dass sie den, durch den Temperatur-Unterschied erregten, elektrischen Strom völlig aufzuheben vermag.

In concentrirter (Natron) Aetzlange ist der durch Reiben, oder durch die Weingeistslamme etwa bis 80° erwarmte Spatel negativ, sowohl durch seine hohere Temperatur, als durch Ausdehnung bewirkte Verdünnung der ihn umgebenden Lauge (auch durch anhängende dem Auge kaum sichtbare Feuchtigkeit). -Wird ein bie zum Rothglühen erhitzter Spatel in die Aetzlauge getaucht, so ist derselbe stark positiv, weil durch Verslüchtigung des Wassers die ihn umgebende Schicht der Aetzlauge concentrirt wird. Selbst in sehr verdünnter Aetzlauge ist die Erscheinung dieselbe, nur minder stark. Man überzeugt sich leicht, dass nur in der Berührung derselben Flüssigkeit in verschiedenen Graden der Concentration die Ursache dieser Erscheinungen liegt, wenn man einen trocknen, zuvor bald in die concentrirte, bald in die verdünnte Flässigkeit getauchten Spatel in ein Gefäse eintaucht, das bald verdünnte, bald concentrirte Saure oder Aetzlauge enthält, und in welchem fich der andere Platinaspatel befindet.

Salzsaure und Aetzammonium zeigten ähnliche auomale Erscheinungen, bei deren Erklärung man jedoch die Temperaturen, bei denen sich dieselben zu concentriren vermögen, und den Umstand berücksichtigen mus, dass in höherer Temperatur bei ihnen Gas entweicht, sie mithin verdünnter werden, also auch die Phänomene in umgekehrter Ordnung folgen.

In einer Lölung, die 100 Chlornatrium enthielt, war der erhitzte Spatel stets positiv, und das um so mehr, je heiser er war. In einer Lösung, die 100 Chlornatrium enthielt, war der etwa bis 50—60° R. erwärmte Spatel positiv, (durch seine höhere Temperatur) der stärker erhitzte aber negativ (ob durch Erwärmung bewirkter Verdünnung der Lösung?) In einer Lösung des schwefelsauren Natrums, sie mochte 100 Salz enthalten oder völlig gesättigt seyn, waren der gelind und der bis zum Rothglühen erhitzte Spatel stets positiv.

Wenn ich nicht fürchtete, zu weitläufig zu werden, so könnte ich noch mehrere ähnliche sich anscheinend widersprechende Erfahrungen anführen, die jedoch, wenn man sie in Bezug auf das im Vorigen über die slüssigen Erreger Mitgetheilte, betrachtet, sich als solgerechte Erscheinungen durchgehends erklären ließen. Ich kenne keine Art von Versuchen, die eine größere Ausmerksamkeit, eine ängstlichere Entsernung aller, oft kaum zu entdeckenden fremden Einwirkungen nöthig machten, als die obigen und die solgenden, über die Art des gegenseitigen elektrischen Verhaltens angestellten in den Fällen, wo nur geringe elektrische Strömung Statt findet. Die

haufig sich gerade entgegengesetzten Resultate, für deren Abweichung ich oft keinen Grund auffinden konnte, machten mir besonders anfangs diese Versuche so lästig, dass ich die Fortsetzung derselben unterlassen hätte, wenn nicht ein bestimmter Zweck zur Vollendung der Arbeit mich aufgesordert hätte: Ein Platinadraht, auf dem mit der Loupe nichts Fremdartiges bemerkt werden konnte, gab zuweilen, wenn er in Salpetersture oder Salzsaure gelegen und dann ausgeslüht worden, ein anderes Resultat, als vorher. Ich führe dies bloss an, um zu zeigen, dass man aus einer einzigen VViederholung eines Versuchs nicht über dessen Richtigkeit entscheiden kann, weil man bei aller Umsicht dennoch oft so unscheinbare, störende Einstüsse übersehen kann.

(Fortsetzung folgt.)

VI.

Das Spiegelbarometer;

v o m

Dr. Romershausen.

Unsere Barometerbeobachtungen würden unstreitig" sehr an Genauigkeit und Brauchbarkeit gewinnen, wenn sich die vielen auf der Erdfläche zerstreuten Beobachter über den Gebrauch gleichförmigerer Instrumente vereinigen wollten. Wir find zwar im Allgemeinen darin einverständen, das das sogenannte Heber- oder Schenkelbarometer allein mathematische Genauigkeit gewähren kann, während alle noch so künstlich zusammengeletzten Gefässbarometer, wie alle mit Schwimmern versehene Instrumente etc. mehr oder minder trüglich und unsicher stid. Diese Unsicherheit leuchtet zwar schon aus theorelischen Gründen ein, sie tritt aber am deutlichsten liervor, wenn man dergleichen Instrumente längere Zeit hindurch,' vorzüglich in den Extremen der Scale, mit einem guten Heberbarometer zu vergleichen Gelegenheit hat; indem die Berichtigung dieser Instrumente häufig nur auf eine einzige Vergleichung mit dem Heberbarometer gegründet ist, ohne alle Rücksicht auf die fernern unausbleiblichen Abweichungen im Gange. Es würde daher weit vorzüglicher seyn, wenn sich die vielen Bestrebungen zur Vervollkommnung dieses wichtigen physikalischen Instrumentes, dem einfachen und allein richtigen, aber doch in mehrfacher Hinficht nach bedürftigen Heberbardmeter widmen, und es dann zur allgemeinen Anwendung empfehlen wollten. VVir gefallen uns indels in neuerer Zeit ganz vorzüglich in künstlich verwickelten Zusammensetzungen, die doch, außer der dadurch erhöheten Kostbarkeit, an sich wenig Empfehlungswerthes haben. Zierliche Nonien und micrometrische Vorrichtungen geben solchen Instrumenten den Schein von wissenschaftlicher Genauigkeit, während sie oft die gröbsten Unrichtigkeiten verdecken und ihre Aussindung selbst erschweren.

Der neuerwachte Sinn für Barometerbeobachtungen könnte gerade jetzt für die Erd- und Naturkunde gewise Grosses leisten, wenn mehr richtige und dabei billige Instrumente verbreitet, dagegen aber alle fabrikmässig gesertigten sogenannten Wettergläser ausgeschlossen würden; indessen, bis jetzt finden wir dieselben sogar noch häufig den officiell eingereichten Beobachtungslisten zum Grunde liegend. Diese Ueberzeugung und der Wunsch, zur Erreichung des obigen Zwecks einen, wenn auch nur geringen, Beitrag zu liefern, veranlassten mich, diesem Gegenstande bereits seit längerer Zeit Fleise und Aufmerksamkeit zu widmen, und ermuthigen mich, die Resultate dieses Bestrebens hier öffentlich mitzutheilen. Ansertigung des Spiegelbarometere ist einfach und leicht; ich rechnete daher bei der Verbreitung dieses verbesserten Heberbarometers vorzüglich auch auf die, als eine angenehme und nützliche Nebenbeschäftigung unter den Freunden der Naturkunde gegenwärtig allgemeiner sich verbreitende, Glasblasekunst - und' werde daher, wegen der für den weniger Geübten

nothwendigen Umständlichkeit in der Darstellung bei dem Manne vom Fache Entschuldigung finden.

Zur Rechtfertigung meines Unternehmens ist es indessen nothwendig, dass ich zuvor im Allgemeinen die Hauptbedürfnisse bezeichne, worauf ich gegenwärtig noch, nach den verdienstvollen Leistungen so vieler gelehrter Physiker und Mechaniker, eine Vervollkommnung des Heberbarometers gründete. Sie sind folgende:

1) Ein normales, erleichtertes und gesicherteres Auskochen der Barometerrohren, als erste Bedingung eines jeden vergleichbaren Barometers. Wer mit dieser gefahrvollen und beschwerlichen Arheit vertraut ist und die Unbehülflichkeit und Unzweckmälsigkeit der von der ältesten, bis auf die neueste Koernersche Anleitung zur Barometerverfertigung empfohlenen und gebrauchten Kohlenbecken-Vorrichtung kennt, wer ihr vorzüglich, wie ich, früherhin einen Theil seiner Gesundheit geopfert hat, wird es leicht einsehen, dass dieses nothwendige vollkommne Auskochen bei den meisten, vorzüglich minder kostbaren Barometern, entweder nur sehr mangelliaft oder gar nicht verrichtet wird. Jene Kohlenbecken-Vorrichtung hat aber, wie überhaupt das Auskochen im Kohlenfeuer, mehrfache Nachtheile; einmal ist, bei der dabei so unbequemen Behandlung der Röhre, das Zerspringen derselben oft bei größter Vorsicht nicht zu vermeiden, der Arbeiter ist deshalb ängstlich und übereilt sich, da er, in einem solchen Falle, den durch das Kohlenfeuer augenblicklich expandirten, vergistenden Quecksilberdämpsen gar nicht entgehen kann; fodann ist die, bei dieser Methode nothwendige gegen den Horizont geneigte Lage der Röhre gar nicht wohl geeignet, Luft und VVallerdünste entweichen zu lassen, indem beide am leichtesten senkrecht in die Höhe steigen — und endlich kann die Röhre selbst nicht gehörig erschüttert werden, um diese Entweichung zu erleichtern. Es musste daher zur allgemeinern Verbesserung der Barometer vor allen Dingen ein solcher Kochapparat gegeben werden, welcher völlige Sicherheit mit Zweckmäßigkeit und Bequemlichkeit verbindet, und den jeder Barometer-Versertiger alsdann gewiß gern anwenden wird, um seinen Instrumenten das erste Ersordernis zur Brauchbarkeit zu ertheilen.

2) Eine genauere, einsachere und bequemere Niveau-Bestimmung. Sie ist eins der schwierigsten Erfordernisse und hat immer noch mehrere, schwer zu beseitigende Mängel. Einmal erfordert sie eine vollkommen gleichweite Röhre, eine Bedingung, deren strenge Erfällung, bei der Länge der Röhre und der aus der bekannten Fabrikationsweise derselben hervorgehenden conischen Form, sehr schwer zu erlangen ist. Man erleichterte sich zwar in neuerer Zeit dieles Erfordernils dadurch, dals man den kleinen Schenkel von dem obern Theil der Röhre abbrach, wo dieselbe die Scale des langen Schenkels erhielt, indem man beide Theile alsdann unten durch eine Fassung vereinigte. Indessen habe ich selbst sehr theure, mit den künstlichsten Micrometer - Vorrichtungen etc. verfehene Instrumente dieser Art zu prüsen Gelegenheit gehabt, welchen diese Hauptbedingung so ganz sehlte, dass die Abweichung vom wahren Quecksilberstande an mehrern Stellen der Scale, eine Disserenz

von ½ Linie erzeugte. VVozu hier nun diese kostbare, sich selbst lächerlich machende micrometrische Vorrichtung? — Ueberhaupt halte ich diese Vorrichtungen, so wichtig sie auch bei andern Instrumenten sind, doch gerade bei dem Barometer sur völlig überslüssig; es liegt in der Natur der Sache, in der Adhäsion und unsicher begränzten Fläche des Quecksilbers, dass sich bei diesem Instrumente die wirkliche Genauigkeit seiner Messung nur bis höchstens zu zu Linie erstreckt, und diese Theilung lätst sich mit guten Augen und bei einer zweckmäsigen Scale, etwa mit Beihülse einer Loupe, weit leichter und sicherer unmittelbar ablesen, als vermittelst eines solchen micrometrischen Apparates *).

Sodann ist bei der zeitherigen Einrichtung die Boobachtung selbst zu mühsam und beschwerlich, als
dass dadurch die Genauigkeit nicht leiden sollte. Ist
die Röhre seststehend und sind beide Schenkel mit Scalen versehen, so werden die unvermeidlichen Fehler
des Ablesens leicht verdoppelt und die Beobachtung
wird zu umständlich. Ist hingegen die Röhre, nach
der Einrichtung von Luz, verschiebbar, so ist zwar
die Beobachtung erleichtert, allein das Instrument

auf gute, von geschickten Mechanikern mit Fleis und Kenntniss gearbeitete Instrumente (ihrer sind nur wenige), sondern
auf das jetzt sehr moderne, lügenhaste Micrometerwesen, wodurch jeder mechanische Handwerker, ohne alle wissenschaftliche Kenntnis, im Gepränge sauber politier und gravirter Scalen und allerlei Schrauben-Vorrichtungen etc. die schwere
Kunst wirklicher Mechaniker nachässen und sich ihnen gleichRellen will.

selbst verliert dadurch an Festigkeit und Dauer. Ueberhaupt erschien mir es aber immer als eine wesentliche Unvollkommenheit, dass man, zur Berichtigung der Horizontalebne, das Instrument im Zimmer so hoch aufhängen mus, dass man bei jeder Beobachtung in die Höhe zu steigen genöthigt ist, um richtig ablesen zu können.

3) Ist es eine sichere Erfahrung, dass die oft unerklärliche Abweichung selbst der besten, mit allem Fleise erbaueten Barometer, vorzüglich in den Extremen der Scale, in der Verschiedenheit und Veränderlichkeit der torricellischen Leere begründet ift. Sey es etwa weniger Luft, Dünste, oder eine andere noch unbekannte Materie, welche, den wenigstens nicht ganz leer denkbaren Raum erfüllen, und deren größere oder geringere Ausdehnung einen Einfluss auf die Haltung der Quecksilbersaule aussern dieser Einflus ist mach meinen sorgfältigen Versuchen wenigstene unläugbar, und es ist zur Darstellung guter und vollkommen correspondirender Barometer nothwendig, dass dieser Raum stets gleichbleibend und normal angeordnet wird. Diese Anordnung verhindert zugleich bei minder luftleeren Barometern die Differenz im Gange, wenn auch nieht im Stande. der Queckfilberläule. Zu dem Ende muse das Niveau oben an dem langen, und die Scale am kurzen Schenkel angebracht werden. Durch diese Einrichtung wird die Bedingung der Gleichförmigkeit sogleich erfüllt, es spricht dafür aber auch Folgendes: Es ist nämlich weit naturgemäßer, dass wir bei unsern Beobachtungen die unmittelbere Wirkung des Luftdruckes bezeichnen, diese ersolgt aber auf den kur-

zen Schenkel des Barometers. Der sich steigerude Druck treibt daher das Queckfilber, dem Begriffe der Schwere zusolge, tiefer hinab und nicht höher hinauf —; die Bewegung im langen Schenkel ist nur eine secundare Wirkung der Atmosphäre. Es ist daher eine ganz unpassende Sprache, welche unsere neuern Heberbarometer von den frühern Gefäs-Barometern übernommen liaben, welche freilich nur die mittelbare Wirkung des Luftdrucks auschaulich machten; sie muse dem Unkundigen ganz unverständlich seyn, da sie bei Anbringung der Scale am kurzen Schenkel dem Augenschein völlig widerspricht. nun gleich diese Bezeichnungsweise in der Sache nichts ändert und dem damit Vertrauten völlig gleichgültig seyn kann, so würde doch aus den angeführten Gründen, eine Umwandlung des Ausdrucks sehr empfehlenswerth feyn.

Transport des Barometers. Es giebt viele, sehr künstlich erbauete Instrumente, die man kaum ohne Gesahr der Zerstörung im Zimmer von einem Orte zum andern tragen kann; manche davon haben die noch üblere Eigenschaft, dass sie bei geringer Erschütterung leicht unmerklich jetwas Lust schöpfen und den Beobachter dadurch oft auf längere Zeit betrügen. Ein jedes Barometer sollte wenigstens so eingerichtet seyn, dass es ohne Nachtheil herumgetragen werden kann, da ja oft nur die örtlich verschiedene, mit demfelben Instrumente gemachte, Beobachtung die vollkommenste Genauigkeit gewähren kann. Diese Bedingung lässt sich aber am besten dadurch erfüllen, dass das Barometer eine solche Einrichtung er-

hält, vermittelst welcher der Quecksilbersäule ein, alles Schwanken verhütendes, Gegengewicht gegeben wird, welches zugleich die zerstörenden Wirkungen der abwechselnden Ausdehnung durch Wärme und Kälte beseitigt.

Dieles waren sdie auf längere Erfahrung gegründeten Ansichten, welche mich bei meinen Verluchen zur Verbesserung des Barometers leiteten. Da ich Einfachheit und Dauer bei allen meinen Maschinen ganz vorzüglich zu erstreben suche, so hoffe ich, dass sie anch das Spiegelbarometer vortheilhast auszeichnen werden. Ich erreichte dieses vorzüglich durch Anwendting eines kleinen, sehr sichern Glas-Stiefels, welcher das, durch die Veränderung der Atmosphäre wechteinde, Maas des Quecksilbers vermittelst seines Kolbens aufnimmt oder ersetzt. Frühere Versertiger Timlicher Vorrichtungen bedienten sich eines Lederbeutels etc., welcher indessen durch seine nachlassende Ausdehmung sowohl die Bewegung als auch den festen Stand der Quecksilbersäule unsicher macht, durch Pressung leicht Ausschwitzungen erleidet und so ost die kostbarste Vorrichtung bald ganz unbrauchhar macht. Nach diesen Bemerkungen wende ich mich nun zur ' · Darstellung der Vorrichtungen selbst.

Der Apparat zum Auskochen der Barometer-Röhren. Fig. 1.

Irgendwo an einer Wand wird in passender Höhe die elastische Holzlatte; b sicher beschigt und am andern Ende derselben a der eiserne Haken r aufgeschroben. Man umwindet alsdann diesen Haken mit einer wollenen Schnur, damit die Glasröhre ohne Beschtädigung darauf ruhen kann.

Röhre m in der Mitte so durchbrochen ist, dass die Glassöhre s vollkommen geräumig hindurch gesteckt werden kann; das Innere dieser Röhre ist mit einem schwachen Stück Filz bis nahe zum oberen Rande ausgesüttert. Rings um diese Röhre m bilden 4 Dochte eine starke Flamme um die durchgesteckte Barometer-Röhre, welche vermittelst des Handgrisss der Lampe bequem an derselben auf und nieder bewegt werden kann. Fig. x zeigt den Dochthalter dieser Lampe von oben, m ist die geräumige, mittlere Oessnung, welche die Barometer-Röhre aufnimmt und dadd sind die Oessnungen für die 4 Dochte. W ist ein senkrecht unter der Vorrichtung stelnendes, geräumiges Wasserfäss.

Das Auskochen vermittelst dieses Apparates ist sehr leicht und bequem, es ist hier an einer gewöhnlichen Heherbarometer-Röhre dargestellt. Die forgsaltig gefüllte Röhre os wird an den Haken r aufgehangen und mit einem Faden daselbst festgebunden. An den kurzen Schenkel o befestigt man eine leichte Papier-Rolle, welche man seitwärts in ein nebenstehendes Glas mit Wasser leitet, um die etwanigen Dampse, wie das etwa übersteigende Quecksilber daselbst aufzufangen. Man zündet alsdann die Lampe I an, lässt die senkrecht herabhängende Röhre s durch die Oeffnung m hindurchgleiten und erhitzt anfange durch schnelles Herauf- und Hinabbewegen der Lampe die ganze Röhte allmälig und gleichförmig. Alsdann fangt man unten bei e das eigentliche Kochen an und schreitet damit nach und nach an der Röhre hinauf. Durch Bewegung der Lampe ober- und unterhalb des

Kochpunktes kann man sehr leicht das schnelle und der Röhre gesährliche Herabsallen des steigenden Quecksibers verhüten, wozu schon der erste Versuch hinlängliche Anleitung giebt. Während dieser Operation giebt ein Gehülse fortwährend mit einem Hammer c kleine Schläge auf die Holzlatte, welche dadurch in andauernde Vibration gesetzt wird und das senkrechte Aussteigen der Lust und Wasserdämpse in der Röhre ungemein beschleunigt und fördert. Die Vibration der Holzlatte kann auch ohne Gehülsen durch einen einsachen Fusstritt leicht bewirkt werden.

Das Auskochen der Röhre erfolgt auf diese Weise so schnell und vollkommen, als es auf keinem andern VVege möglich ist; man ist dabei so ganz gegen alle schädlichen Ausdünstungen des Quecksilbers — wie auch gegen jeden Verlust dieses Metalls, gesichert, dass selbst in dem kaum möglichen Falle des Zerspringens auch nicht der kleinste Theil des Quecksilbers zerstreut werden kann, denn der ganze Inhalt der Röhre fällt augenblicklich in das VVassergesass W herab. Ich darf daher hoffen, dass diese sehr wenig kostbare Vorrichtung zum Besten der Barometer und ihrer Versertiger einen allgemeineren Beisall sinden wird.

Das Spiegelbarometer. Fig. 2.

e ist der lange und b der kurze Schenkel dieses Barometers, i das die Quecksilber-Temperatur anzeigende Thermometer, und a ein kleiner, mit einem Kolben versehener Stiesel von Glas. Alle diese Röhren sind durch ein Parallelepipedon von einem recht dielten und harten Holze, M in Verbindung gesetzt.

Zu dem Ende wird letzteres mit folgenden Bohröffnungen versehen:

- 1) Die horizontale bis zu g hindurchlaufende Oeffnung c, welche die Communication der Röhren etc. bezweckt.
- 2) Die senkrecht auf vorige tressenden Oessnungen, m für den kurzen Schenkel, p für den langen Schenkel und die weitere g für das in das Quecksilber versenkte Thermometer.
- 3) Die Oeffnung a für den Glas-Stiefel, welcher zugleich als Queckfilber-Behälter dient.

Man boart diese Oeffnungen am besten auf der Drehbank vermittelst eines sogenannten, den Durchmesser der Röhren um etwas übersteigenden Centrum-Bohrens, wodurch sie, sowohl recht glatt, als vollkommen auseinander tressend erhalten werden. Das Innere dieser Höhlungen tränkt und überziehet man alsdann mit einer starken, klaren Fischleim-Auslöfung, wodurch dieselben sowohl an Dichtigkeit, als an glasartiger Glätte gewinnen.

Zu dem Stiefel a wählt man ein, etwa bis 5 Linien im Durchmesser haltendes und 2½ Zoll langes vollkommen cylindrisches Stückchen einer starken Glaeröhre, deren Ränder man sauber abschleift und unterhalb etwas weniges an der Lampe erweitert und glättet. Am äußern Umfange wird das Glas hingegen mit einer scharfen Feile geritzt und ranh gemacht und mit einigen Lagen seinen Papiers oder dünner Kalbsblase, vormittelst guten Fischleims dicht überzogen. Wann dieser Ueberzug völlig trocken ist, so bearbeitet man ihn mit der Feile so weit, dass die Röhre genau schliefsend in ihre Holzöffnung einpasst, woselbst sie alse

dann mit einem neuen Leimanstrich sorgfältig eingefügt wird.

Der für diesen Stiefel bestimmte Kolben a besteht aus einem Stückchen recht feinem, dichtem und ela-Es wird durchbolirt und zwischen Stischem Kork. zwei an dem Schraubenstist dangebrachten eisernen Scheibchen bei a fest aufgeschraubt, mit einem Messer ziemlich rund! zugeschnitten und auf der Drehbank völlig passend abgedrehet. Man erlangt dieses am leichtesten durch ein recht scharfes Rasirmesser. indem man die Schneide desselben fast senkrecht auf die Drehungssläche ansetzt. Auf diese Weise erhält man den Kolben vollkommen glatt und rund; die Anwendung der Feile muss hingegen vermieden werden. da sie den Umfang falserig und nie ganz glatt darstellen kann. Der Kolben muß sich in der Röhre etwas pressen und vollkommen dicht : schließen; da die Bewegung desselben vermittelst einer Schraubenvorrightung bewirkt wird, so hat sie auch bei dem dichtesten Schluse keine Schwierigkeit. Die Kolbenstange ist unterhalb des Kolbens, so weit als die Linie ihrer Bewegung reicht, vierkantig gearbeitet und läuft daselbst in der gleichförmigen Oeffnung des an dem unten vorstehenden Brette befestigten Messingstücks r, welelies zugleich den Stiefel verschliefst, und bewirkt, dast sich der Kolben nicht drehen, sondern nur auf und nieder steigen kann; weiter nach unten bildet aledann die Kolbenstange eine Schraube, welche durch die unter dem Brette frei hervorragende Fingerschraube bewegt wird, indem diese sich in einem Falze drehet und so den Kolben auf und nieder ziehet. mit dem Queckfilber in Berührung kommende Metalltheile müllen von Eisen oder Stahl gesertigt werden; sie werden gut polirt und gegen die Rosten mit dem Anstrich eines hanten Bernsteinstruisses versehen.

das in Hinsicht seiner Scale bereits vollkommen bet richtigte Thermometer bei g eingesetzt. Die Röhre wird zu dem Ende zunächst über der Kugel ganz wie der Glasstiesel behandelt, mit einem Streisen Blase versehen und in einem Kork recht sest verleimt. Der Kork wird für die ihm bestimmte Oessnung rund und passend zugeschnitten, so dass sein Durchmesser den der Kugel um etwas überschreitet, damit die Kugel ohne anzustossen allenthalben vom Quecksilber des Barometers umgeben ist. Mit dieser Vorsicht setzt man nun den Kork mit Leim in seine Oessnung ein und verschließt alsdann auch die Bohrössnung eine Holzstücks M entweder mit einer passenden Holzschraube oder einem Kork, welche man einleimt.

Wir wenden uns nun zur Ansertigung der Beremeter-Röhren b und e. Man wählt beide etwa von einem innern Durchmesser von 1½ Linie. Es ist indessen nicht unumgänglich nothwendig, dass beide von völlig gleichem Durchmesser sind — wenn dieses Verhältnis nur nicht ansfallend abweicht.

Der lange Schenkel e p. Man nimmt dazu eine reine, wenn auch nicht gleichweite oder vollkommen cylindrische Glasröhre von 35 Zoll Länge. Sie wird an dem Ende p, wo sie in das Holz geleimt werden soll, glatt geschmolzen und wie die übrigen Röhren mit Blase überzogen, welche mit der Feile für ihre Oeffnung vollkommen passend gemacht wird. Alsdann wird sie gut gereinigt und am Ende e halbkugel-

förmig zugeschmolzen; es ist wichtig, dass dieser Verschlus nie konisch geformt sey, und dagegen vorzuziehen, dass die Halbkugesform unmerklich über den Durchmesser der Röhre hervortritt. Die Röhre wird nun vermittelst eines Bindsadens am Kochapparat Fig. 2 bei raufgehängt, erhitzt und mit reinem, gleichförmig erhitztem und wohlgetrecknetem Quecksilber, durch einen seinen Papiertrichter gefüllt — und alsdann nach obiger Anleitung ausstwollkommenste ausgekocht.

Der kleine Schenkel b m. Man wählt dazu ein recht klares und vollkommen cylindrisches Röhrstückschen, welches auch keine Schwierigkeit hat, da es nur etwa 8 Zoll lang zu seyn braucht. Es muss zu dem Ende auss sorgsältigste calibrirt werden. Es wird nun am untern Ende m glatt geschmolzen und oben bey b mit einem etwas erweiterten Rande versehen. Unten bey m wird diese Röhre ganz wie die übrigen behandelt, mit Blase umklebt und recht sest in die Rohrössnung eingeleimt.

Um nun auch den ausgekochten langen Schenkel bei p einzuleimen, kehrt man M so herum, dass bund t nach unten kommen und die Oessnung r des Stiesels nach oben siehet. Das Instrument bleibt in dieser Lage hängen, bis alles vollkommen trocken geworden ist, aledann schreitet man zur vollendeten Füllung desselben. Zu diesem Zwecke schraubt man das Parallelepipedon M an das bereits vorgerichtete Barometerbrett, wo dasselbe bis an die Röhren eingelassen ist und besestigt die Röhren einstweilen nur oberstächlich mit einem Faden am Brette, um sie vor Zerbrechung zu schützen. Man schiebt jetzt in den kleinen Schenkel b einen an einem Eisen-

draht befestigten Stöpsel bis an seine Mündung m hinauf, damit diese Röhre ganz verschlossen ist. Nun giefet man von oben durch den offnen Stiefel a so viel reines und trocknes Quecksilber ein, dass derselbe etwa bis zu 3 seiner Länge angefüllt ist, wobei man durch Erschütterung und vermittelst eines Drahtes alle Luft aus der innern Höhlung auszutreiben sucht. Alsdann drückt man den Kolben nur so tiefin den Stiefel a, dass derselbe dadurch geschlossen ist und neigt nun die Vorrichtung nach gerade zur Seite, so dass das Brett horizontal liegt und die schmale Kante n nach unten gekehrt ist. Bei dieser Lage steigt die zwischen den Kolbem und Quecksilber im Stiefel eingeschlossene Luft in den Raum unter o hinauf, welches man durch einige Erschütterung leicht vollständig bewirkt. Wenn man jetzt den Stöpsel aus dem kleinen Schenkel 6 ausziehet, das Barometerbrett bei seinem Obertheil e etwas hebt und zugleich den Kolben tiefer in den Stiefel einschiebt, so treibt das in mb aufsteigende Quecksilber den unter o befindlichen Rest der Luft vor fich. her. Hat des Queckfilber auf diese Weise im kleinen Schenkel die Länge der Scale überschritten, so kann man das Barometer ohne Sorge aufhängen und die Füllung ist vollendet.

Man befestigt nun die Vorrichtungen d und r und die Röhren selbst mit gesütterten Messinghülsen am Brette, auch fügt man sogleich die Barometer- und Thermometer-Scalen hinzu. Die richtige Stellungder letztern geschiehet nach den zuvor an der Thermometer-Röhre gemachten Merkzeichen, die Rectification der erstern aber wird auf solgende Art be-

Hat man ein anderes gutes Heberbarometer zur Hand, so schraubt man den Kolben vermittels der Fingerschräube d so weit herab, dass das Queckfilber in dem kleinen Schenkel b auf der Scale einen gleichen Stand mit dem Heberbarometer angiebt. Bei diesem Verfahren wirdenun anch die Quecksilbersaule im langen Schenkel e bis zu einem gewissen Punkte w herablinken, welches für die Folge der Normal-Punkt des feststehenden Niveau ist. Man bezeichnet denselben einstweilen nur dadurch, dass man hier ein, mit einem feinen Querstrich versehenes, Kartenpapier unter die Röhre schiebt und lässt die Vorrichtung so einige Tage ruhen, während man den fernern Gang beobachtet und vergleicht; diese erfordert, wegen einiger Senkung des Quecksilbers etc. die folgende genaue Berichtigung des Niveau. Zu dem Ende trägt man auf eine mit dem langen Schenkel genau parallel aufwärts gezogene Linie, vermittelst eines sichern Zirkels, aus dem Theilpunkt 28" der Scale sorgfältig 28 Paris. Zolle aufwärts und zieht durch den Endpunkt dieser Linie eine darauf senkrechte quer über das Brett, welche nun die normale Lage für das Niyeau bezeichnet.

Sist einkleiner Metalspiegel von der Höhe eines Zolles, welcher auf eine Messingplatte verlöthet, und zur Seite der Röhre e, in einer Neigung von 45 Grad, gegen die Niveau-Linie und zwar so sestgeschraubt wird, dass seine Fläche sowohl senkrecht auf dem Brette stehet, als dass auch die Niveau-Linie seine Mitte trifft. An dem Punkte, wo diese Linie den Spiegel berührt, wird alsdann auf der Spiegelsläche

eine sehr feine Linie aufwärte und senkrecht auf dem Brette stehend eingerissen.

Das Niveau wn besteht aus einem saubern Silberoder Elsenbein-Blättchen, auf dessen Mitte eine seine
sehwarze Linie bezeichnet ist, die sich, wie schon bemerkt; an die Linie der Spiegelsläche genan anschließt. Die Form dieses Niveau-Blättchens leuchtet aus der Zeichnung ein; es wird nach vollkommmer Berichtigung mit der auf dem Brette bemerkten
Linie unverrückbar angeschraubt.

Das Barometer würde nun in seiner einfachsten Gestalt vollendet seyn, wenn man ihm nicht noch einige passende Verzierungen geben will; so kann man z. B. dem unterhalb M vorstehenden Theil des Brettes bey r, welcher den Mechanismus der Kolbenbewegung enthält, in gleicher Höhe mit M verdecken, wodurch zugleich das Eindringen von Staub in den Stiefel a verhütet wird, u. s. w.

Die Scale des Barometers hat aus oben angegebenen Gründen eine der gewöhnlichen entgegengesetzte Sprache. Sie ist in Zwölstheile der Linie getheilt, welche man bei dem Gebrauch einer Loupe noch halbiren kann *). Wer indessen andern künstlichen Vorrichtungen zu genauerer Maassbestimmung mehr Vertrauen schenkt, kann dieselben leicht mit der

') Ich verrichte diese Theilung mit einer eigenthümlichen, sehr bequemen Theilmaschine — welche nicht allein die Theilstriche in hoher Genauigkeit verzeichnet, sondern auch zugleich ihre, nach Anordnung der Scale verschiedene, Länge bestimmt, so dass selbst ein Blinder diese Theilungen machen kann.

Scale in Verbindung setzen. Ich messe ohne dieselben schneller und sicherer, indem ich den Stand der Quecksibersaule nicht nach der obern Wölbung derselben, sondern nach ihrer Basis bestimme, welche bei einer gut gewählten Röhre und richtiger Beleucktung, durch einen scharfen Schatten in derselben, nicht allein den Horizontalstand des Auges berichtigt, sondern auch den genauesten Schnitt erlaubt.

Das zu beobachtende Spiegelbarometer wird so aufgehängt, dass sich die Scale in der Augenhöhe des Beobachtenden befindet und die vordere Spiegelfläche dem Lichte zugekehrt ist. Bei der Beobachtung fast man die Schraube d und siehet aufwärts in den Spicgel S, wo man die Quecksilbersaule aufs schärsste durch den reslectiften Niveau - Strich geschnitten erblickt, indem das Bild derselben in der Richtung x herab und zugleich in einem Winkel von 45 Grad vor das Brett reflectirt wird. Man richtet dabei das Auge so ein, dass das reflectirte Niveau die zarte Linie im Spiegel deckt, wodurch jeder Fehler in der Visirlinie unmöglich wird. Durch Bewegung der Schraube d hebt oder senkt sich nun die Quecksilbersäule, man kann sie daher, wegen der Länge der Richtungslinie auf einen Blick; aufe schärsste und genaueste in das Niveau einrichten. Nun liest man den Stand des Barometers auf der dem Auge gegenüberliegenden Scale Die Leichtigkeit, Bequemlichkeit und Sicherheit dieser Beobachtungsweise wird sich gewiss allgemeinern Beifall erwerben.

Die in Fig. 5 nach einem größeren Maasstabe besonders dargestellte Vorrichtung schützt endlich das Barometer bei dem Transporte gegen Beschädigung. b ist ein Stück des kleinen Schenkels bm (Fig. 2.) und ha eine gewöhnliche seine Thermometer-Röhre von zureichender Glasstärke. Bei K wird eine starke Kugel angeblasen, welche oberhalb nach a zu in eine seine Spitze ausgezogen wird. Die untere Mündung n wird etwas erweitert und auf bekannte VVeise mit Blase überzogen und in ein Stückchen Kork eingeleimt, welches, wie die Fig. zeigt, in einen in die Schenkelröhre genau passenden Kolben verwandelt wird. Die untere etwas ausgehöhlte Fläche dieses kleinen Kolbens überzieht man mit einer Lage Fischleim, um sie völlig glatt herzustellen. Bei engern Röhren kann man sich auch anstatt des Korks eines starken elastischen Lederstückchens bedienen.

Der Gebrauch dieser Vorrichtung ist nun folgender: Wenn das Barometer transportirt werden soll, so schraubt man den Kolben a (Fig. 2.) so weit nach oben, dass das Quecksilber im langen Schenkel oben bei e dicht anschliesst und im kurzen über die Scale hinaufsteigt; alsdann drückt man den kleinen Kolben n, wie Fig. 5 deutlich macht, dicht auf das Queckfilber herab; die zwischen beiden befindliche Lust entweicht dabei völlig durch die Röhre na und das Queckfilber steigt bis in die Kugel K hinauf. Auf diese Weise ist nun, wegen des Gegendrucks dieser Queckfilber - Säule in n K das Barometer vollkommen gegen das Eindringen von Luft gesichert. Dehnt die Wärme das Queckfilber des Barometers aus, so steigt es in die Kugel K hinauf, zieht es hingegen die Kälte zusammen, so finkt es aus der Kugel nach. Das Schwanken der Queckfilbersaule ist durch die Feinheit der Röhre verhindert.

Nachdem das Barometer an Ort und Stelle aufgehängt ist, zieht man die kleine Kolbenröhre wieder etwas in die Höhe, wobei der Lustdruck sämmtliches Quecksilber wieder in b herabtreibt und die Lust alsdann nachsolgt. Jetzt schraubt man den langen Schenkel auf das Niveau und es kann nun die Beobachtung geschehen. Diese kleine Vorrichtung nka bleibt zum Schutz gegen Staub etc. mit dem Barometer verbunden; sie wird zu dem Ende über b (Fig. 2) in der Richtung der Linie x mit belederten Messing-Hülsen besestigt, worin sie sich stetig und sieher auf und nieder schieben läset.

VVer das hier beschriebene Spiegel - Barometer ganz von Glas und ohne Holzsassung ansertigen will, sindet in Fig. 3 und 4 einige zweckmäßige und leicht aussührbare Formen. Diese Einrichtung hat mehrere Vorzüge und ist jedem in der Glasblasekunst Geübten von selbst verständlich. — **)

- *) Außer dieser, bei jedem solchen Barometer leicht anzubringenden, sehr einsachen Vorrichtung habe ich auch ein eigenthümliches, sehr sicheres und bequemes Reisebarometer zufammengesetzt; es ist mit einem Hahn versehen und der Wechsel der Temperatur wird durch eine sedernde Einrichtung des Kolbens a regulirt indessen würde die Beschreibung dessehen die Gränzen dieser Abhandlung überschreiten, welche nur die einsachste Einrichtung des Spiegelbarometers zum Zweck hat. Ich behalte mir vor, diese und mehrere andere vortheilhaste Barometer Constructionen etc. künstig vollständiger in einer besondern Schrift darzustellen. R.
- **) Eine Hauptabsicht des Hrn. Versassers bei Bearbeitung dieses Aussatzes war, Freunden der Physik, die in großer Entsernung von soliden mechanischen Werkstätten wohnen, und dagegen selbst im Besitz des unentbehrlichsten Geräthes sind, An-

leitung zu geben, sich ohne weltere Hülfe ein Instrument zu versertigen, das wenig kostet, die gewöhnlichen Wettergläser an Genauigkeit übertrifft und dabei noch einige sonstige Vortheile vereint. Dass dem Verfasser dieses gelungen, wird man nicht abstreiten wollen. Schwerlich aber möchten die hier vorgeschriebenen Einrichtungen den Ansorderungen en Mprechen, die man gegenwärtig in Betreff der Genauigkeit an Instrumente dieser Art zu machen gewohnt ist, und in der That von den bestern mechanischen Künstlern bisher schon befriedigt worden find. Die Genauigkeit von Linie, welche der Verfasser sich als Gränze gesetzt bat, ist, wenn gleich zu den meisten Zwecken hinreichend, doch gewiss eine sehr massige und bei einiger Sorgfalt in der Ausführung, mit Nonius und ausgespannten Fäden, schon ohne Loupe, leicht zu erreichen. Ob indess bei den vom Hrn. Verfasser gewählten Vorrichtungen die innere Sicherheit der Messung bis zu jener Gränze reicht, möchte ich sehr bezweiseln. Die Art der Bestimmung des obezen festen Punktes, die Einrichtung der Scale, die bier zugleich aus Holz und Metall besteht, und der Umstand, dass auf dieses Barometer nur der Stand eines anderen, als richtig angenommenen, übertragen wird, wobei wegen Temperaturverschiedenheiten und anderer Zusälligkeiten leicht Irrthümer entstehen können, sind Dinge, die diesem Instrument keine sehr große Präcision gestatten, und ihm wenigstens keinen Vorzug vor den schon üblichen gewähren. Doch will ich damit nicht läugnen, dass innerhalb gewisser Gränzen dieses Barometer seine Zwecke wohl erfüllen mag; auch ist gewiss für nicht sorgfältig ausgekochte Barometer die Enrichtung, das Vacuum auf constantem Volumen zu erhalten, ganz zweckmässig; nur müsste dieses Volumen, wenn man wirklich Gase von merklicher Expansivkrast darin vorhanden anzunehmen hat, bei einer forgfältigeren Berücksichtigung noch für die Temperatur eine Correction erleiden. Es wird indes in jedem Fall sicherer seyn, auf das Auskochen der Röhre die nöthige Sorgfalt zu verwenden, und bei der Beobachtung das Instrument keine ungewöhnlich hohe Temperatur erleiden zu lassen.

Was die zu Anfange von dem Verfasser erwähnten Vor-

züge des Heberbarometers vor dem Gesäsbarometer betrifft, so find sie bei weitem nicht so entschieden, wie sie hier ausgesprochen wurden. Ein jedes hat seine besonderen Vorzüge, und wenn es auch bei dem ersteren vermöge seiner einsacheren Einrichtung leichter möglich ist, eine schurfe Mossung der Queckfilberfaule zu erhalten, so ist damit noch gar nicht gefagt, dass beim Gelässbarometer nicht auch Genauigkeit zu erreichen ware. Die Besitzer der Kortin'schen Gesässbarometer z. B. würden gewiss schwerlich der Behauptung des Versassers bejtreten wollen. Für Höhenmessungen auf Reisen, bei welchen nie eine große Genauigkeit möglich ist, hat das Gesasbarometer die großen Vorzüge, daß es sich viel sicheren vertikal stellt, dass es wegen seines mehr nach nuten vertheilten Gewichtes nicht so vom Winde bewegt wird, wie das Heberbarometer, und dass es in der Regel leichter zu transportiren iff, wie jenes. Eben so ist es für längere Beobachtungen an einem und demselben Orte darin dem Heberbarometer vorans. dass sein mit der atmosphärischen Lust in Berührung stehendes -Niveau geringen oder fast unmerklichen Oscillationen miterworfen ist, womit zugleich die Möglichkeit vermindert wird, dass mit der Zeit Lust in den längern Schenkel trete. Auch haben bei gleicher Weite der Röhren die kleinen Unebenheiten und sonstige zusällige Beschaffenheiten der inneren Fläche des Glases, beim Heberbarometer weit größeren Einflus auf den Stand der Quecksilbersaule, als beim Gesässbarometer. Es ist eine ganz gewöhnliche Erscheinung bei dem erstern, dass man so viele verschiedene Ablesungen bekommt, als man, nach vorhergegängener Erschütterung des Instrumentes, Einstellungen gemacht hat. Die Vorzüge des Heberbarometers, ein von den Wirkungen der Capillarität befreites Resultat zu geben, gehören nur denen mit sehr weiter (5 bis 6 Linien starker) Glasröhre an. Bei Röhren von gewöhnlichem Durchmesser ist im kurzen Schenkel, vermöge der anhaftenden Lust und Feuchtigkeit, die Queckfilberfläche stets convexer, als in dem langen Schenkel, und zwar in Abhängigkeit von der jedesmaligen bygrometrischen Beschaffenbeit der Lust, so dass der Unterschied nicht einmal ganz confant bleibt. Zur vollen Genauigkeit hat man

hier für den kurzen Schenkel eine veränderliche, von der Chorde und der jedesmaligen Sagitte des Bogens abhäugende Correction anzubringen, wozu man sich der von Eckardt und Schleiermacher berechneten Tafeln bedienen kann. Die in der Connaissance de teme pour 1812 gegebene Tafel für die Capillarität stützt sich darauf, dass an dem auf der Sternwarte zu Paris befindlichen Barometer die Wölbungen in beiden Schen-..., keln gleich waren; eben dasselbe gilt von der Tasel, die Bouvard späterhin berechnet hat (Annal. de Chim. et Phys. XXII. 331). Dafs diese Tafel aber nur für die gemachten Voraussetzungen gilt, und dass man z. B. sehr irren würde, wenn man an einem Gesässbarometer, dessen oberes Niveau eine Ebene bildet, noch eine dem Durchmesser entsprechende Correction addirt, ist aus der Capillaritätslehre einleuchtend. Belcross hat in der Biblioth, univers. VIIL 16 dieses allgemeiner zur Sprache gebracht, und daselbit die oben erwähnte Tafel: von doppeltem Eingange mitgetheilt, welche auch Hr. Hofr. Munke seinem Lehrbuche und dem Artikel: Barometer, in der neuen Bearbeitung des Gehlerschen Wörterbuchs beige-.... fügt hat. Man kann daselbst das Aussührlichere nachsehen. Uebrigens muß noch bemerkt werden, daß, wenn man nicht die Capillaritäts - Wirkung auf obige Art berücklichtigt und die Queckfilberfäule nicht mit äußerster Sorgialt misst (z. B. die Scale nicht' ebenfalls ihr besonderes Thermometer besitzt), auch kein erheblicher Nachtheil aus der gewöhnlich schwach konischen Form der Glasröhren entspringt fobald man nur diese Röhren nicht von zu kleinem. Dutchmesser nimmt, und beide Niveaux wirklich misst, nicht das eine durch Rechnung bestimmen will. Dass der Hr. Verfasser die Quecksilbersläche . von da abmisst, wo sie die Glaswand bersthrt, und nicht vom höchsten Punkte ihrer Wölbung, kann wohl nicht allgemein empfohlen werden; denn nur die mittleren Theile der Säule ind es, die sich ungehindert mit dem Drucke der Atmosphäre in Gleichgewicht stellen können.

Herr Dr. Romershausen hat die hier beschriebene Einrichtung des Barometers noch dahin abgeändert, dass er den Stempel im unteren Theile der Glassöhre durch eine gezahnte

"" Stange heben und lenken, und mitteilt dieser einen Zeiger in Bewegung setzen läßt, der den Stand der Quecksilberfäule 'a auf einer zetheilten Kreisscheibe anglebt. Die Ebene der Schenkel steht dabei senkrecht gegen die Ebene des Ziffer-'blattes und man hebt mittelst der unteren Schraube den Stempel bei jedesmaliger Beobaelfaung so welt, bis das Queckfilber' im entern Schenkel mit der festen Linie nn im Niveau liegt. Der längere Schenkel ist dabei ganz von der Fassung bedeckt; will man ihn aber sichtbar lassen, so stellt man das obere Niveau auf den fosten Punkt ein. Die Werthe der Theilungen des Zifferblattes werden durch Vergleich des Standes dieses Barometers mit dem eines guten Heberbarometers gefunden. Der Verfasser nennt dieses Instrument ein Zeigerbarometer. Fig. 6 zeigt die wesentlichen Theile desselben, und macht eine aussübrliche Beschreibung unnötbig, da überdieß diese Einrichtung mehr auf Belustigung als auf wirklichen Nutzen berechnet ist. Dass die Quecksilbermenge in diesem Instrumente Rets dieselbe bleiben mus, ist eine Eigenschaft, die dasselbe nicht zu seinem Vortheil auszeichnet; auch weiß ich nicht ob man dieses Zeigerbarometer als eine Verbesterung des Hookeschen Radbarometers zu betrachten bat, denn von Genauigkeit und Zuverlässigkeit in den Angaben, kann strenge genommen bei beiden nicht die Rede seyn, und als Wetterglas, empfiehlt fich das letztere dem Beobachter dadurch, dass es der Mühe des Einstellens überhebt. Ohne im Geringsten den verdienstlichen Bemühungen des Hrn. Verfassers Eintrag thun zu wollen, kann ich mich doch der Bemerkung nicht enthalten, dass die Barometer, wie sie in neuerer Zeit aus den besseren Werkstätten Deutschlands und Frankreichs hervorgegangen find, den Zwecken der Meteorologie vollkommen Genüge leisten; und das Heil der Wissenschaft nur davon abhängt, ·diese Instrumente unbeschadet ihrer Güte minder kostbar zu machen, sie allgemeiner zu verbreiten, und nach einem geordneten Plane anhaltend zu beobachten. P.

VIL

Notiz über die Repulsion, welche erhitzte Körper in merklichen Abständen auf einander ausüben;

v o n

Hrn. A. FRESNEL *).

Herr Libri hat vorigen Jahres in einem italienischen Journale merkwürdige Beobachtungen über die Fortbewegung bekannt gemacht, welche ein an einem Metalldraht hängender flüssiger Tropsen erleidet, wenn man den Draht an einem Ende erwärmt. (Sie sollen den Annalen zu einer andern Zeit einverleibt werdon. P.) Er beobachtete, dass der Tropsen sich steis von der Wärmequelle entfernte, selbst wenn er dem Draht eine sehr merkliche Neigung gab. Diese Erscheinung lässt sich durch die Veränderungen erklären, welche die Temperaturerhöhung in der capillären Wirkung der festen Fläche auf den slüssigen Tropfen herbeiführt und welche an den beiden Extremitäten des ungleich erwärmten Tropfens verschieden find. Man kann auch annehmen (was auf dasselbe hinausläuft), dass die benachbarten Theilchen sich um so mehr von einander abstossen, als die Temperatur erhöhter ist. Nach dieser Hypothese wird jedes den Metalldraht berührende flüssige Theilchen von dem auf Seite der Wärmequelle liegenden kleinen Stück

^{*)} Annales de Chim. et Phys. XXIX. 57 et 107.

der Fläche mehr abgestossen, als von dem anliegenden Stück; worans eine Summe kleiner Actionen entsteht, die alle trachten, den Tropsen von dem erwärmten Ende zu entsernen.

Bei diesen beiden Arten, die Erscheinung zu betrachten, ist es nicht nöthig vorauszusetzen, das die gegenseitige Wirkung der Molekel sich auf merkliche Entsernungen ausdehnt. Einige andere Versuche des Hrn. Libri über denselben Gegenstand scheinen indess Abstosungen in Distanz anzuzeigen, so wie er beobachtet hat. Dessen ungeachtet wage ich nicht zu behaupten, dass sie diese Art von Wirkung darthun, obgleich ich ihr Daseyn auf einem andern Wege erkannt habe; weil die Abstosungen durch Wärme (les repulsions calorisiques) für Abstände von einigen Millimetern schon so schwach sind, dass ich schwerlich glaube, sie seyen fähig, die Reibung des stüssigen Tropsens gegen die Oberstäche des Drahtes zu überwinden.

Um gewisse Hypothesen zu bewahrheiten, hatte ich schon seit langer Zeit und vergeblich versucht, eine kleine Scheibe Rauschgold, welche an dem Ende eines sehr leichten, an einem Seidenfaden horizontal aufgehängten, Stäbchens besestigt war, im Vacuo, durch die im Brennpunkt einer Loupe vereinigten Sonnenstrahlen zu bewegen. Ich hatte mir seitdem vorgenommen, zu versuchen, ob diese bewegliche Scheibe nicht durch einen neben ihr angebrachten erhitzten Körper abgestoßen werde; allein ich würde ohne Zweisel noch lange gesaumt haben, diesen Entwurf zur Ausführung zu bringen, wenn nicht Herr Libri mir seine interessanten Beobachtungen mitge-

theilt hatte. Diele, indem sie mir den Erfolg wahricheinlich machten, sind es, welche mich veranlassten, dielen Versuch früher anzustellen.

Um ihn mit Bequemlichkeit anzustellen, befestigte ich an den beiden Enden eines sehr zarten magnetisirten Bisendrahtes, der an einem Seidenfaden hing, eine Scheibe von Rauschgold und eine andere Scheibe, die aus einem Glimmerblättchen ausgeschnitten warum so mit demselben Apparat einen undurchsichtigen und einen durchsichtigen Körper prüsen zu können. Der feste Körper, welcher die Drehwage abstosen sollte, war eine Scheibe von Rauschgold. Die Glasglocke, welche den Apparat bedeckte, machte ich mit Sorgfalt luftleer; die Elasticität des zurückbleibenden Gases betrug, nach Anzeige des Quecksilbers in der Epronvette, kaum ein oder zwei Millimeter. Hierauf trug ich die Glocke in das Sonnenlicht und drehte sie. so, dass der magnetische Eisendraht wenig aus der Richtung des magnetischen Meridians abgelenkt war, hinreichend indels, damit eine von den an seinen Enden befestigten beweglichen Scheiben einen leichten Druck gegen die feste Scheibe ausübte und mit dieser in Berührung blieb. Als der Apparat so angeordnet wer, liess ich die durch eine Loupe vereinigten Sonmenstrahlen bald auf die feste, bald auf die bewegliohe Scheibe fallen, und sogleich entsernte diese sich plötzlich von der ersteren. Ich erhielt sie in Entsernung, und einige Mal selbst auf einen Abstand von einem Centimeter, indem ich fortfuhr eine der Scheiben su erhitzen. Wenn ich die Loupe zurückzog, kam die Drehwage nicht augenblicklich mit dem fe-Annal, d. Physk, B. 80, St. 5, J. 1825, St. 7.

stellung noch langsamer geschehen wäre.

Es hat mir geschienen als ware die durchsichtige Scheibe etwas weniger abgestoßen worden, als die Scheibe von Rauschgold. Ich habe auch bemerkt, dass die vortheilhasteste Art, die Körper zu erhitzen, um sie im Maximo der Entsermung zu erhalten, war: den Brennpunkt der Löuße auf eine der betrachteten Flächen zu bringen. Ich nehme nicht an, dass diese Wirkung von der Ressexion herrühre, sondern nur davon, dass man auf diese Art die Fläche, welche die Repulsivkrast ausüben muss, ein wenig stärker erhitzt.

Um mich zu verlichern, dass diese Erscheinungen nicht von der wenigen, unter der Glocke zurückgebliebenen Lust- oder Dampsmenge veranlaßt worden seyen, ließ ich die Lust allmählig wieder eintreten. Da ich den Versuch wiederholte, als die Lust 15 oder 20 mal dichter war, wie zu Anfang, sand ich, dass die Stärke der Repulsion nicht merklich vergrößert ward, wie es der Fall hätte seyn müssen, wenn sie durch Bewegung der erhitzten Lust verursacht worden wäre. Es gab selbst in Bezug auf die seste Scheibe für die bewegliche Scheibe Lagen, bei welchen man keine so großen Ausweichungen erzeugen konnte, wie im Vaouo.

Ich habe versucht, ob die Zwischenseizung eines undurchsichtigen Schirmes, bestehend aus zwei durch einen kleinen Abstand getrennten Blättehen von Rauschgold, die abstosende VVirkung der sesten Scheibe auf die bewegliche, wenn man eine von beiden erhitzt, ausgehoben würde; es schien mir, als verhindere der Schirm die Abstosung. Hebt er aber diese VVirkung völlig auf? Diese ist schwer durch dieses Mittel zu entscheiden, weil die Zwischensetzung des Schirmes nöthigt, einen ziemlich beträchtlichen Abstand zwischen der sesten und der beweglichen Scheibe zu lassen, damit die VVärme der einen oder andern nicht zu geschwind sich dem Schirme mittheilt.

Vermöge der richtenden Kraft, welche den Stahldraht in den magnetischen Meridian zurückzuführen strebt, kann der so eben beschriebene Apparat gebraucht werden, um die Warme - Abstossung (Repulsion calorifique) beider Körper in verschiedenen Entfernungen zu messen. Man könnte noch mit dem nämlichen Apparat mehrere andere interessante Versuche anstellen. Ich hätte gewünscht, dass diese Notiz von ihnen die Resultate darbote, damit sie würdiger wäre, der Akademie mitgetheilt zu werden; allein diese Versuche erfordern Zeit und find beschwerlich; weil man jedesmal, wenn der Apparat verändert worden ist, das Vacuum wieder herstellen muss. Ich hoffe, dass Physiker, die mehr Geschick oder größere Musse haben, es nicht verschmähen, zu diesen Untersuchungen beizutragen, welche neue und merkwürdige Resultate versprechen, so wie vielleicht in

die Theorie der Ausdehnung der Körper durch die VVarme einiges Licht bringen werden.

Zusatz 1. Um diese Notiz zu vervollständigen, mus ich derselben meine Antwort auf den Einwurf eines berühmten Mathematikers hinzusügen, welcher mich fragte, ob ich gewiss sey, dass die Repulsionserscheinungen, mit denen ich die Akademie unterhalten habe, nicht von einer durch die VVärme entwickelten Elektricität erzeugt worden seyen.

In meinem Apparat stand der Metallstab, welcher die seste Scheibe trug, mittelst des Kupserrolures, das durch die Glasplatte hindurchging, auf der die Glokke ruhte, mit dem Boden in Verbindung; dergestalt, dass, wenn man die bewegliche Scheibe elektrisist hätte, indem man auf sie den Brennpunkt der Sonnenstrahlen fallen ließ, sie stets von der sesten Scheibe angezogen statt abgestossen seyn würde.

Man könnte auch nicht mit größerer VVahrScheinlichkeit annehmen, daß diese Erscheinungen
von einer magnetischen Einwirkung herrührten; denn,
wenn man die seste Scheibe magnetisirt hätte, indem man
auf sie den Brennpunkt leitete, so würde sie zwar das
eine Ende des Stahldrahtes abgestosen, aber auch das
andere angezogen haben; während sie beide gleichmäßig
abstiese. Im Allgemeinen schlieset eine, unter verschiedenen und selbst entgegengesetzten Umständen constante, Repulsion die Annahme einer elektrischen
oder magnetischen VVirkung aus.

Als ich den vorhin erwähnten Versuch, mit dickeren Scheiben wiederholte, schien mir die Repulsivkrast nicht merklich vermehrt zu seyn. Wenn man diese Beobachtung als genau, und die Temperaturen in beiden Fällen als gleich annimmt, so könnte man daraus schließen, dass die Krast, welche die Magnetnadel ablenkt, bloss von der Größe der Oberstächen abhängt, und nicht von allen in der Masse der erhitzten Scheibe begriffenen Theilchen aussließet. Durch Versuche mit Körpern von verschiedener Natur und namentlich mit durchsichtigen Körpern, deren Dicke man variiren läßet, wird es möglich seyn, zu bestimmen, bis zu welchem Grad sie die repulsiven, von der Temperaturerhöhung herrührenden, Wirkungen aufheben.

VVenn die bewegliche Scheibe ein wenig dick ist, und man ihre außere Oberstäche erhitzt, so geschieht es oft, dass sie lange Zeit mit der sesten Scheibe in Berührung bleibt, und gegentheile sich von dieser entsernt, wenn man die Loupe entsernt. Diese rührt wahrscheinlich hen von einem großen Unterschiede zwischen der Temperatur der beiden Flächen der beweglichen Scheibe, woraus erfolgen könnte, dass diesienige Fläche, welche die Sonnenstrahlen empfing, eben so stark von den VVanden der Glocke abgestoßen würde, als die andere Fläche es von der sesten Scheibe wird. Uebrigens stelle ich diese Erklärung nur mit Mistrauen auf, da ich nicht Zeit gehabt habe, sie durch neue Versuche zu bewahrheiten.

Zusatz 2. Neue Versuche haben mich belehrt, dass man für die besonderen Erscheinungen, welche dicke Platten zeigen, die eben gegebene Erklärung micht sulassen kann, denn wenn, wie ich annahm, die von den Sonnenstrahlen getrossene Seite der Scheibe eine merkliche Repulsion von der benachbarten VV and der Glocke erlitte, so würde man auch die Magnetnadel ablenken können, wenn man den Brennpunkt der Loupe auf die andere von der festen Scheibe entsernte bewegliche Scheibe brächte. Dieses sindet aber nicht Statt.

Mit kupfernen Centimenstücken (pièces de cuivre d'un centime), die an den Enden des Stahldrahtes aufgehängt waren, erhielt ich sehr merkliche Wirkungen von Attraction. Als ich die Sonnenstrahlen auf die Oberstäche der beweglichen Scheibe brachte, welche auf Seite der sesten Scheibe lag, näherte sie sich der letzteren und legte sich an dieselbe, gleich als wenn sie von dieser angezogen würde. Diese Anziehung war ohne Zweisel nur durch eine Entwicklung von Elektricität veranlasst; denn die auf der andern beweglichen Scheibe vereinigten Sonnenstrahlen erzeugten keine merklichen Wirkungen, obgleich der Stahldraht eine metallische Verbindung zwischen den beiden aufgehängten Scheiben darbot.

Ich habe verschiedene Wirkungen dieser Art unter mehreren andern Umständen beobachtet; aber ich habe diese sonderbaren Erscheinungen noch zuwenig erforscht, um eine genaue und allgemeine Beschreibung von ihnen geben zu können. Ich kann nur sagen, dass die bis jetzt gemachten Versuche mich in der Meinung bestärken, dass die von der Wärme erzeugten Repulsionen, und selbst die AtSpannung herrühren; und wenn sie von einem Zustand einer momentanen Emanation der erhitzten
Scheiben abhängen, so hat es mir wenigstens geschienen, dass die Vertheilung des Magnetismus hier
besonderen Gesetzen folgte.

•

VIII.

Leuchtender Schneefall am Lochdwe:

Gegen das Ende des Marzmonates im Jahr 1813 ereignete sich am Lochawe in Argyleshire ein Schneefall, der, von denen, die ihn erlebten, die Abergläubigen in Unruhe und die Neugierigen in Verwunderung versetzte. Einige Gentlemen, welche am Morgen über den See fuhren, hatten gute Gelegenheit, das Phänomen zu beobachten. Während des Tages war es ruhiges schönes Wetter; als sie aber vom Ben Cruachan zu Hause kehrten, wurde der Himmel dunkel, weshalb fie dann schneller dem Ufer zu ruderten, um dem drohenden Sturm zu entgehen. In wenig Minuten wurden sie jedoch von einem Schneeschauer eingeholt und unmittelbar darauf zeigte der See, welcher spiegelglatt war (was of glassy smoothness), ihr Boot, ihre Kleider und die ganze Umgebung eine leuchtende Obersläche, was eine ungeheure Feuermassa bildete. Die dem VVetter ausgesetzten Theile ihree Körpers hatten in dieser Hinsicht nichts Besonderes; sie alle schienen dem Auge zu brennen, obgleich man keine VVärme fühlte. Als sie ihre Hände auf schmelzenden Schnee legten, hastete die leuchtende Materie diesen eben so gut an, als die Eeuchtigkeit, und diese Eigenschaft verlor der Schnee selbst nach 12 oder 15 Minuten nicht. Am Abend wurde wieder mild und ruhig, doch bedeckte sich der Himmel und es war sehr dunkel. Die Bewohner jener Gegend hatten vorher nie eine ähnliche Erscheinung erlebt und viele von ihnen sahen darin einen Vorboten von großem Unglück, das ihr Bergland tressen werde. (Ed. Ph. J. XII. 405.)

Tomic Company ()

range of the control
in the state of th

and the state of t

IX.

Ueber das Vorhandenseyn des Jod's im Mineralreiche;

YOD

Hrn. VAUQUELIN ">

Das Jod hat man bisher nur in einigen Pflanzen und Mollusken des Meeres angetroffen; jedoch hat Hr. Cantu, Professor der Chemie zu Turin, neuerdings einige Spuren davon im Mineralwasser von Asti gefinden. Keiner, soviel ich weiß, hat indes Gelegen heit gehabt es in Mineralien zu sinden *).

Hr. Joseph Tabary, der mir vor einigen Wochen silberhaltige Mineralien zugeschickt hat, welche er von den Eingebornen im mittäglichen Amerika gekauft, und er selbst in der Gegend von Mexico, in ei-

And graphing will the wall of

^{*)} Annal, de Chim. et Phys. XXIX. 99.

Jalz von Hall in Tyrol gefunden. (Buchners Repertor. XIV. 276 Schweige, Journ. XXXVII. 445), und daße es auch in der Quelle von Sales in Piemone, in den Salzsoolen von Halle und Salze vorkommt, haben Angelini (Gilb. Ann. LXXIII. 334), Hr. Dr. Meifener und Hr. Apoth. Krüger nachgewiesen. Daß sich auch eine Spur desselben in dem Wesser der Geben. Ferdinandsquelle des Marienbades hasindet, haben die Leser oben S. 260 aus der Analyse des Hrn. Berzelins, erschen.

nem Umkreis von 25 Lieues gesammen hatte, um darin die Menge des Silbers und die des Goldes zu bestimmen, wenn das letztere sich darin besände — gab
mir die glückliche Gelegenheit, die Entdeckung zu
machen, mit der ich heute die Ehre habe die Akademie zu unterhalten.

Das eine dieser Mineralien, genannt; argent vierge de serpentine (gediegen Silber aus Serpentin), dessen physikalische Eigenschaften find: 1) eine weiseliche Farbe auf der durch Reiben polirten Fläche, die Körner von metallischem Silber zeigte; 2) ein blättiger Bruch von gelblich grüner Farbe, mit einigen schwarzen Theilen und Theilen, von metallischem Silber – ist dasjenige, in welchem ich Jod gesunden babe.

Zwanzig Grammen dieses Erges, mit Salpetersaure behandelt, wurden unter Aufbrausen und Entwicklung von salpetrigsaurem Gase bis zu Ende angegriffen. Nachdem man die Flüssigkeit hinlangliche Zeit gekocht und darauf mit Waller verdünnt hatte. zeigte sie zwei Substanzen: eine, sehr schwere, die sich schnell zu Boden setzte, und eine andere, leichte, die lange in der Flüssigkeit schwebend blieb. wurden durch Abgieleen von einander gesondert, gewalchen und getrocknet. Die erste, welche 6,42 Grm. wog, schmolz mit Leichtigkeit vor dem Löthrohr, indem sie eine purpurfarbene Flamme ausstiels und nach Verlauf einer gewissen Zeit erschien eine Silberkugel in der Mitte einer geschmolzenen Materie, die sich nach Art des Chlorbleies auf der Kohle ausbreitete. Die Ränder der Kohle waren mit einem gelben Pulver überzogen. Die andere Materie, welche braun

war, wog 2,70 Grm. Sie entzündete fich durch Erhitzung, indem sie einen Geruch von schwesliger Säure aushauchte, und ließ als Rückstand Schweselblei, gemischt mit ein wenig Eisen, das 1,58 Grm. wog.

Die erste, 6,42 Grm. wiegende Substanz, durch Hülfe der VVärme mit Salzsaure behandelt, theilte dieser eine rothbraune Farbe mit und erzeugte ein leichtes Ausbrausen mit einem Gernch nach Chlor. In dem Maasse, als die Temperatur stieg, wurde diese Ausbrausen lebhaster, und bald entwickelte sich eine schön violette Farbe; man nahm sogleich das Gesals vom Feuer, um die violette Materie nicht zu verlieren. Es blieb am Boden der Säure eine gelbe Materie, die graue Theilchen enthielt, welche sich in dem warmen VVasser auslösten, womit diese Substanz geswaschen wurde.

Dieses Wasser hatte eine rothbraune Farbe und die Eigenschaft erlangt, die Auslösung des Stärkemehls schön blau zu färben. Nachdem zu mehreren Malen Wasser über die Materie gegossen war, wurde sie mit Alkohol gekocht, der seinerseits sich viel intensiver färbte, und gleichfälls die Fähigkeit erlangte, mit Stärkemehl eine blaue Verbindung zu geben.

Indem ich vermuthete, ohne indess daran zu glauben, da mir die Sache zu ungewöhnlich schien, dass dieser violette Dampf von Jod erzeugt worden sey, unterwarf ich die zuvor erwähnte salzsaure Anssölung der Destillation, nachdem ich dieselbe zuvor mit Walfer verdünnt hatte. Ich sah mit Vergnügen meine Vermuthung sich verwirklichen, denn in der Thät erhoben sich bald violette Dämpse und krystaltisiten

an den Wänden der Verlängerung und des an der Retorte vorgelegten Ballons in der Nadelform und der Farbe, welche dem Jod eigen find; die Säure entfärbte sich indess nicht gänzlich.

Obgleich die gelbe Substanz einige Augenbliche mit Salzsaure gekocht wurde, so war sie dennoch nicht ganz zersetzt; denn als ich 2,58 Grm. mit 2 Grm. Kalischmolz und die Masse mit Wasser wusch, erhielt ich eine alkalische Lauge, die mit Schweselsaure gestitigt und mit Stärkemehl - Lösung gemischt, auf Zusatz von einigen Tropsen Chlorlösung, ein schönes Blau gab. Dasjenige, was sich nicht in Wasser löste, war ein Pulver von metallischem Silber und wog 1,63 Grm.

Nachdem ich durch die vorhergehenden Versuche von der Gegenwart des Jods in dem Silbererze überzeugt war, suchte ich dasselbe auf einem mehr directen VVege zu erhalten, der erlaubte, die Menge desselben zu bestimmen und die Art der Verbindung, in welcher diese Materie sich besindet, zu erkennen.

Dem zufolge erhitzte ich 5 Grm. des gepülverten Minerales mit 2 Grm. Aetzkali und ein wenig VVasser, um die Mengung zu erleichtern. Als die Substanz in einiger Zeit roth geworden war, rührte ich sie in VVasser ein, und nachdem diese abgegossen war, wusch ich den Rückstand, bis er nicht mehr alkalisch war. Dieser Rückstand war von einem schmuzigen Gelb und wog 4,46 Grm. Ich werde sogleich auf ihn sprückkommen.

Ein Theil der alkalischen Lauge mit Salpetersaure gesättigt, nahm eine gelbe Farbe au, und hatte die Eigenschaft, das Stärkemehl zu bläuen, wenn man einige Tropsen Clilorlösung zusetzte; auch wurde sie schwarzbraun durch salpetrige Saure, und roth durch salpetersaures Quecksilber niedergeschlagen.

Die 4,46 Grm. der nach Einwirkung des Kalis
fibrig gebliebenen Substanz wurden hierauf mit verdünnter Salpetersture behandelt und von dieser mit
Aufbrausen gelöst; aber es blieb eine gelbliche Substanz, die der Farbe nach dem Chlorsiber glich. Gewaschen und getrocknet wog diese Materie 80, Centigramme; sie wurde durch Warme orangegelb und
kehrte durch Erwärmung zum grünlichen Gelb zurück.

Ich habe mich verlichert, dass diese Substanz Jodsilber war; diese beweist, dass das Alkali nicht die völlige Zersetzung dieser Substanz bewirkt hatte, obgleich es in Ueberschuss vorhanden war. Die Menge des von der Salpetersaure gelösten Silbere betrug 41,5 Centigramme.

Das Kali hatte also von 5 Grm. des Erzes 50 Centigramm fortgenommen, welche nichts anderes seyn konnten als Jod, und da ich überdiess 80 Centigrm. Jodsiber bekommen hatte, in welchen, den neueren Chemikern zufolge, 42,5 Jod sind, so folgt, dass diese 5 Grm. Erz 92,50 Jod enthalten, was, mit 5 dividirt, 18,50 auf 100 des Erzes macht.

Es bleibt uns also kein Zweisel über die Gegenwart des Jods in dem besagten Silbererze. Dessen ungeachtet wollte ich wissen, ob man krystallisirtes hydriodsaures Kali davon erhalten konnte. Zu dem Ende sättigte ich, mit Schweselsäure, den Ueberschuss des Kalis, der in der zuvor erwähnten Lauge enthalten war, und nachdem diese zur Trockne verdampst war, behandelte ich den Rückstand mit Alkohol von 30°, um das schweselsaure Kali abzusondern. Ich verjagte hieranf den Alkohol, und die Mutterlauge, einer freiwilligen Verdunstung überlassen, lieserte Krystalle in 4 seitigen Prismen, die alle Eigenschaften des gewöhnlichen hydriodsauren Kalis besassen.

Man wird also künstighin das Jod als eins der Elemente der Mineralien betrachten können, und diese wird ein Beweggrund für die Chemiker seyn, die Nachstahung dieses Stoffes nicht zu versaumen, wenn sie metallische, und besonders silberhaltige, Mineralien untersuchen; denn gleichwie das Chlor, übt das Jod eine große Einwirkung auf das Silber aus. (Hr. Vanquelin stellt am Schlusse dieses einige Betrachtungen über die Frage an, mit welchen Stoffen das Jod hier verbunden anzunehmen sey. Die Beantwortung kann aber nur von einer strengeren Analyse erfolgen, und mag daher hier ausgeschlossen bleiben. P.)

HALLE,

a da. winckles.

| Zest der Benb. | Harvinir bei +10 ^{to} R. | | Wind | Wetler | | | Max | Wasser- Steed der | Unbernii) Wittern | ng. |
|---|--|---|--|--|-------------------|---|--|--|---|------------------|
| | Preiser | Selitto 410' | 1 1 | | Tag | Nachts Vorher | Tuge | Seale | Tage | 24 |
| 1 8 18 6 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 | 54- 40 54- 10 52- 40 | 4 4 41. 9 | N. 2 v N. 2 v N. 4 v | eb Mgsth esm esm em Abeth eem | 3 | 7. 5 10. a | 10.02 13. 6 14. 7 16. 8 | | heitur ochán vorm trfih Hoberch | 4 4 1 6 1 |
| 8 3a 4 5 5 10 | 1 | +1 1 75 1 2 9 68 9 1 0 67 7 5 66 6 | 70W-2 P | chán chán rub rub | 6 7 8 10 | 8. 5 6. 5 9. 1 | 15. 8 11. 6 17. 8 15. 9 17. 4 10. 4 | 6 6 6 6 6 6 6 7 6 5 | Hegen Gewitter windig stürmisch | 8 3 |
| \$ { 8: 49 8: 6: 10 | 36. 50 36. 14 36. 16 35. 8 | 1 46. 6 7 51. 9 | naw-4 9 naw-5 1 N- 5 1 | rerm rerm reib | 15 16 16 | 9- 7 10- 0 10- 7 11- 8 11- 8 | 90' 8' 90' 7' 11' 9 15' 4 25' 1 95' B | 6 7 6 7 6 7 6 7 6 6 4 6 | Nachte her op schön verm | 11 6 |
| 4 { 19 6 6 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 | 55. 69 55. 69 35. 64 35. 48 35. 65 | 1 66 - 6 - 7 69- 1 | NW 2 1 NW 2 1 | ichón ichán | 90 | 13. 0 13. 5 9 5 10. 2 9 3 | 25. 5 12. 5 15. 1 15. 1 | 4 5 6 5 5 15 6 0 | tröb Regon Bilise windig stärmush | 7 9 1 8 |
| 5 8 19. 9 6 10 | 35. 86 35. 98 | 3. 5 46. c | N. 9: N. 9: | eboa eboa hir Abrib | #5 #6 | 7- 9 8- 0 8- 1 9- 3 | 19- 1 17- 5 18- 5 18- 6 19- 7 18- 4 | 6 o 5 g | Megeth Abeth | 16 |
| 6 { B 15 6 10 | 54. 55 54. 55 54. 10 55. 54 | 5. 5 6g. 1 5 a tio 7 6- 1 86- 9 | 004.5 0.04.5 0.04.5 | ichön ich Abrih | Set a | | -94. 10 -589 0 -1940n Max | \$ 11.5 156' 0-''5 4. 4.5 | | |
| 7 { 19 % 6 6 10 | 33. 77 35. 67 55. 65 35. 46 | 6. 9 56. 5- 5 44. 1. 5,40. | 6W 1 | hte Mgeth echoo schoo hte Abet heite | 1 | + 6.º5]- grönte ∀ 19.º | wind. | | | |
| 8 12 8 5 6 | 53. 78 55 70 55 68 55 84 35. 15 | +619 7 +619 1 +5+4 r | Hygr. 1911 97 1710 7 1661 1 1043 7 | 6 DEW 1 N 7 DEW | Maz. | Barton, 355-79137 357-794 526-195 377-519 | nno -∔ | Therm. 15,049 no. 2) 5 N 7- 2 N 16 08 | 98- 35 37-41 60- 91 | N N |

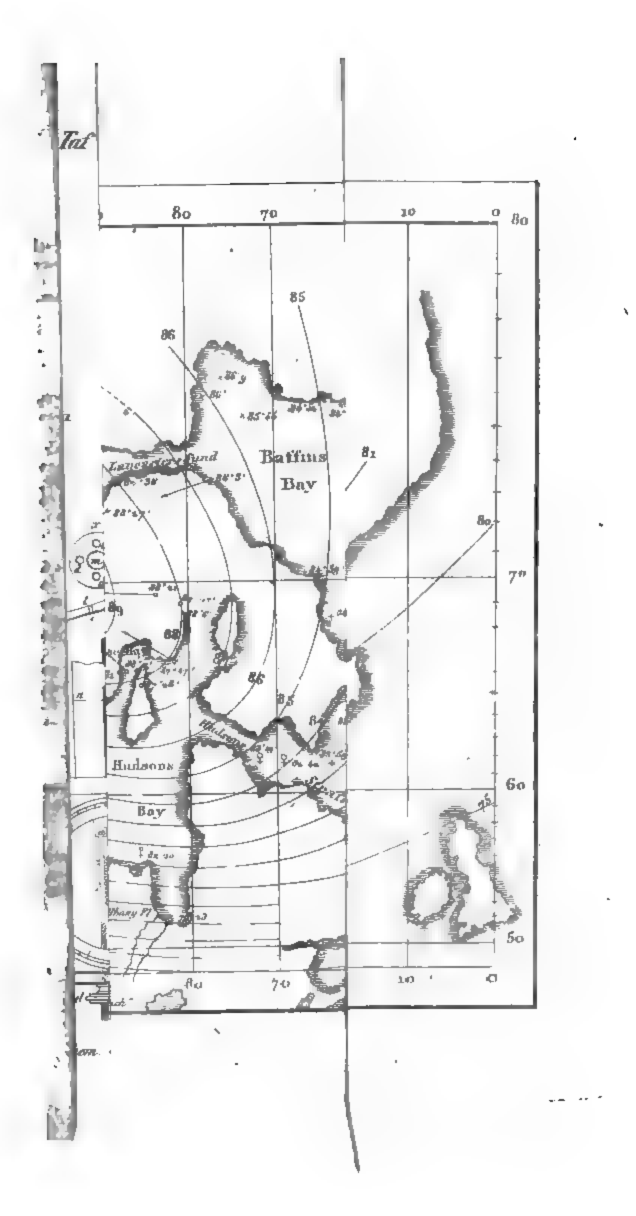
heitr. Am 18. auf heit. Grde Cirrus, Nchmitigs SW-Horiz. bel., darauf atte Cum., von Abds ab heiter. Am 19. heitr. Am 20. fiüh und Spättr, Tags hohe Cum. unten und oben Cirr. Str. über heit. Grund. Am 21. st wolk. Bed. bisweil. offne Stellen, Vormitigs löst diese sich in Cirr. Str. Mittgs über heit. Grund ziehen, rings stehen Nchmittags Cum.; gegen breiten sich die Cirr. Str. mehr und mehr, die Cum. verschwinden und ids herrscht wolk. Decke, die den ganzen 22. sortbesicht. Am 22. um in 6 scharse Regsch. Am 21. stand der Mond in seiner Eidnähe und am 27' Abds tritt das erste Mondsviertel ein.

19. Am 23. Morg. rings hohe Cum. und oben große Cirr. Str. Massen, tig wolk. Decke, die sich Abds erst bricht und später in N offen ist. Um sich. und Abds einz. Tropsen. Am 24. früh wie gestern, Tags bed., wähn, unten lagern, Cirr. Str. oben meist; Spt-Abds wolk. Decke. Am 25. Hälste hoch bed., oben verwasch. Cirr. Str., N frei, unter kl. Cum.; Tags irmte Cum. unten, oben Cirr. Str. auf heit. Grunde, Abds nur in W, n Zenith geöffnet, soust wolkig bed. Am 26. Cirr. Str. auf heit. Grunde Cum., Nchmittgs wolk. bed., Abds S ossen und später heiter. Am 27. heitr, S-Horiz. bel., N kl. Cum; Mittgs wechseln oben Cirr. Str. Massen se Stellen, unten stehen Cum., nach Mittg modis. sich letztere in erstere m geg. Abd in wolk. Decke zusammen; Spt-Abds löst diese sich auf und it. Stellen zeigen sich. Am 28. Tags oben sehr zeistrent auf heit. Grunde, nur N war früh bed.; Abds heitr; Spt-Abds wie Tags, Statt N aber, Am 29. Tags wenig und in kl. Gruppen vereinte, doch unter sich ge-Lirr. Str. aus sehr heit, Grde und früh rings kl. Cum., Abds, heitr, Spt-Lirr. Str. aus sehr, Grde und sehr heit, Grde und sehr ings kl. Cum., Abds, heitr, Spt-Lirr. Str. aus sehr sehr gegen.

vorher, ums Zeuith aber Cirr. Cum. 10 U. 50' Abds der Vollmond, Am 30. Morg. Horiz. bel., drüber einz. kl. Cirr. Str., soust heitr, Tags bel.; Abds bildet sich Cirrus, dieser wird später unten dicht, modis sich str., die nach oben verwaschen sind. Am 31. Tags über in S n. SW. Str., die Nchmittes nach oben verbreitet sind und etws hackigen Cirrus sich haben; früh und von Abds ab, heiter.

des Monats: heiss und trocken, mässige Winde, die anhaltend aus en. Geringe barometrische Variation, sein Stand meist hoch. Tempe-aussallenden Wechsel.

er seine Rechte behauptet, und in vielen Fällen den Aderlass ersetzt, er wurde noch hin und wieder Scharlach, Windpocken, Keichhusien d. gl.



heitr. Am 18. auf heit. Grde Cirrus, Nchmittgs SW-Horiz. bel., darauf atte Cum., von Abds ab heiter. Am 19. heitr. Am 20. früh und Spättr, Tags hohe Cum, unten und oben Cirr. Str. über heit. Grund. Am 21. ist wolk. Bed. bisweil. offne Stellen, Vormitigs löft diese fich in Cirr. Str. Mittes über heit. Grund ziehen, rings stehen Nchmittags Cum.; gegen reiten fich die Cirr. Str. mehr und mehr, die Cum. verschwinden und ids herrscht wolk. Decke, die den ganzen 22. fortbesicht. Am 22. um in 6 scharfe Regsch. Am 21. stand der Mond in seiner Eidnähe und am 27' Abds tritt das erste Mondsviertel ein. ig. Am 23. Morg. rings hole Cum. und oben große Cirr. Str. Mallen, tig wolk. Decke, die fich Abds erft bricht und später in N offen ift. Um isch. und Abds einz. Tropsen. Am 24. früh wie gestern, Tags bed., wähn. unten lagern, Cirr. Str. oben meist; Spt-Abds wolk. Decke. Am 25. Hälfte hoch bed., oben verwasch. Cirr. Str., N frei, unter kl. Cum.; Tags irmte Cum unten, oben Cirr. Str. auf heit. Grunde, Abds nur in W, n Zenith geöffnet, soust wolkig bed. Am 26. Cirr. Str. auf heit Grunds Cum., Nehmitigs wolk. bed., Abds S offen und später heiter. Am 27heitr, S-Horiz. bel., N kl. Cum; Mitigs wechseln obeu Cirr. Str. Masten e Stellen, unten stehen Cum., nach Mittg modis. sich letztere in erstere n geg. Abd in wolk. Decke zusammen; Spt-Abds löst diese sich auf und

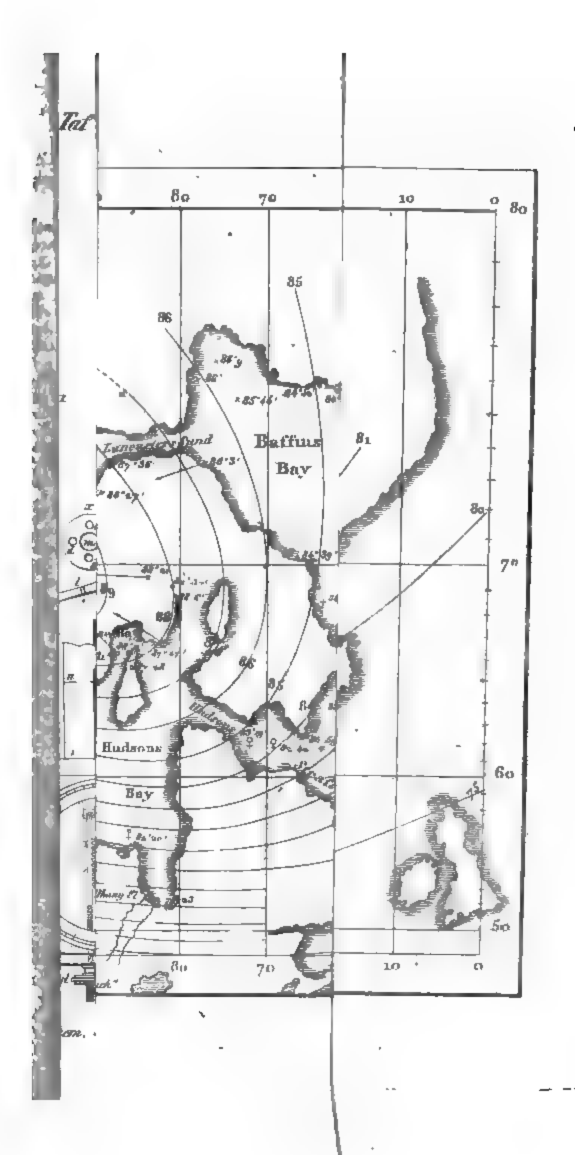
vorher, ums Zenith aber Cirr. Cum. 10 U. 50' Abds der Vollmond, Am 30. Morg. Horiz. bel., drüber einz. kl. Cirr. Str., sonst heitr, Tags bel.; Abds bildet sich Cirrus, dieser wird später unten dicht, modis sich itr., die nach oben verwaschen sind. Am 31. Tags über in S n. SW. Str., die Nchmittes nach oben verbreitet sind und etws hackigen Cirrus.

it. Stellen zeigen sich. Am 28. Tags oben sehr zerstreut auf heit. Grunde, nur N war früh bed.; Abds heitr; Spt-Abds wie Tags, Statt N aber, Am 29. Tags wenig und in kl. Gruppen vereinte, doch unter sich gezirr. Str. aus sehr heit. Grde und früh rings kl. Cum., Abds, heitr, Spt-

sich haben; srüh und von Abds ab, heiter.

des Monats: heils und trocken, mässige Winde, die anhaltend aus en. Geringe barometrische Variation, sein Stand meist hoch. Tempe-aussallenden Wechsel.

er seine Rechte behauptet, und in vielen Fällen den Aderlass ersetzt, er wurde noch hin und wieder Scharlach, Windpocken, Keichhusten d. gl.



zeichnungen der klimatischen Verhältnisse ansieht. So hat man zu Beurtheilung derselben entweder den Vergleich zwischen den Extremen der Kälte und Wärme verschiedener Orte gewählt, in Voraussetzung, dass die Natur sich gleichlam am deutlichsten in ihren vorzüglichsten Krastäusserungen aussprechen werde, oder auch: man hat die ganze Masse der Wärme, zur leichtern Anschauung in der Mittelzahl ausgedrückt, in Betracht gezogen und zu dem gesuchten Resultat mehrere auch sonst weniger merkliche Verhältnisse mitwirken lassen, in der Ueberzeugung, dass man das wahre Ganze treffen werde, wenn man es aus allen seinen Bestandtheilen zusammensetze. Gleichwie man aber nicht zu dem Schlusse berechtigt ist, dass ein unbekanntes Land hoch sey, weil man in Entfernung davon ein oder mehrere Bergspitzen sich erheben sieht, oder umgekehrt, dass es niedrig sey, weil einige Stellen sich wie ein tiefes Thal zu senken scheinen; eben so bleibt auch die Beurtheilung der Wärme, ihrem ganzen Umfange nach, wenn man sich blos auf die Beobachtungen der Extreme beschränkt, unzuverlässig, um so mehr, als in Uebereinstimmung mit dem, was Cotte und v. Humboldt bemerkt haben, die höchste Wärme an verschiedenen, hinsichtlich des Klimas sehr ungleichen Orten überall nahe dieselbe ist. Oline Zweifel wird deshalb, obgleich auch die Kenntniss der Extreme von Interesse ist, der Vergleich zwischen dem Klima der Orte doch natürlicher und richtiger durch Aufluchung der daselbst Statt findenden mittleren Warme gefunden.

Um zur Kenntnis der mittleren Wärme zu gelangen, sind, wie bekannt, schon lange an sehr vielen Punkten der bewohnten Erdoberfläche fleissig Thermometerbeobachtungen angestellt worden; man addirte alle gemachten Beobachtungen zusammen, um in der Mittelzahl derselben die gesuchte mittlere Wärme zu finden. Nichtsdestoweniger ist man bis jetzt ungewils, ob es einen Ort gebe, für den mit befriedigender Sicherheit die mittlere Wärme bekannt sey; die Ursachen hiezu müssen theils in der Beschaffenheit der Beobachtungen selbst, theils in der Wahl der Zeit zu deren Anstellung, theils auch in der Art gesucht werden, nach welcher man sich derselben bedient. Durch Vernachlässigung der Umstände, welche in dieser Frage wesentlich sind, hat man nicht selten die Wärmeangaben so unvollständig zusammengetragen, dass man zu einer wissenschaftlichen Behandlung des Gegenstandes auch mit aller Aufmerksamkeit kein befriedigendes Resultat mit Sicherheit aus ihnen ableiten kanni

Da es die Aufgabe ist, für einen ganzen Tag und hernach für einen ganzen Monat und für ein ganzes Jahr die mittlere VVärme aufzusinden; so scheint es natürlich zu seyn, dass diess am besten gelingen werde, wenn man sich Beobachtungen für alle Stunden des Tages und für alle Tage im Jahre verschaffte. Da dieses aber nicht gut möglich ist, so muß es hauptschlich darauf ankommen; welche Tageszeit man für die Beobachtungen zu wählen, und wie man sich der Beobachtungen zur Bestimmung der mittleren VVärme zu bedienen habe. Als die wissenschaftlichen Behörden in Schweden und Finnland durch eine Königliche Verordnung vom 19. Mai 1785 eingeladen wurden, meteorologische Beobachtungen änzustellen

und sie jährlich der K. Akademie d. Wissenschaften in Stockholm einzusenden, war zugleich in dem von der K. Akademie herausgegebenen und von dem Könige genehmigten Formulare vorgeschrieben, dass die Thermometerbeobachtungen um 6 Uhr Morgens, 2 Uhr Nachmittags und 10 Uhr Abends gemacht werden mülsten. Diele Vorschrift, wenn sie, wie gewöhnlich, gebraucht wird, um aus jenen drei Wärmeangaben das arithmetische Mittel als mittlere Warme zu suchen, wäre in der Natur der Sache begründet, wenn man gewiss seyn könnte, dass der Ueberschuss der Mittagswärme über die mittlere Wärme beständig eben so gross sey, als das, was zu dieser an der Summe der Wärme der beiden andern Beobachtungszeiten fehlt. Man hat aber Ursache hieran zu zweifeln, um so mehr, als die Zeit der niedrigsten Temperatur, nach der Jahreszeit oder nach der Zeit des Sonnenaufganges verschieden ist, wogegen die höchste Wärme, das ganze Jahr hindurch, täglich nahe Man darf daher um 2 Uhr Nachmittags eintrifft. nicht unbedenklich die alte Regel zur Berechnung der mittleren Wärme befolgen, und es verdient aufs Neue untersucht zu werden, ob entweder sie oder eine andere am nächsten zur Wahrheit führt.

Um das Gesetz dieser Erscheinungen im Allgemeinen kennen zu lernen, würde man am sichersten verfahren, wenn man das Verhalten derselben in allen Veränderungen beobachtete; so oft sich dieses aber nicht bewerkstelligen läst, ist es nothwendig, nur diejenigen Beobachtungen zu wählen, welche das Phänomen bestimmen und charakterisiren. Finden sich unter ihnen solche, welche innerhalb bestimmter Perio-

den ein Maximum und Minimum zeigen, se kommt es hauptsächlich darauf an, besonders diese Extreme kennen zu lernen, und sie in Verbindung mit andern bei einem gewissen Mittelstand zu betrachten; je mehr dieser so gewählten Beobachtungspunkte da sind, desto. sicherer wird die Endbestimmung. Was die Wärmebeobachtungen im Speciellen betrifft, so ist es zur Kenntniss der täglichen Veränderungen der VVärme zuvörderst eben so nothwendig, den niedrigsten Stand derselben, welcher gewöhnlich bei Sonnenaufgang eintrifft, aufzuluchen, wie den höchsten Grad, der um 2 Uhr Nachmittags Statt findet. Wenn man bloss die Werthe dieses Maximums und Minimums, mit rechtwinklichen Coordinaten, geometrisch konstruiren wollte, so dass auf der Abscissenlinie ABC (Fig. 1), welche die Beobachtungszeiten misst, für die Zeiten bei A und C, die 24 Stunden von einander liegen, rechtwinkliche Linien AD und CF aufgetragen werden, proportional mit den daselbst Statt findenden niedrigsten Warmen, gleichwie in B für die daselbst eintreffende höchste Wärme eine mit derselben proportionale Linie BE; so fande man das Resultat, dass die Wärme während des ganzen Tages durch die geraden Linien DE und EF bestimmt wird, welche das naturwidrige Verhältniss zeigen, dass der Uebergang von der einen zur andern nicht in Stetigkeit geschieht. Wenn man, um dieser Unrichtigkeit zu entgehen, bedenkt, dass die Warmelinie, deren Construction der Natur besser entsprechen soll, bei D, E, und F mit der Abscissenlinie AC parallel seyn mus; so sieht man, dass man eine solche Curve anzunehmen habe, welche bei den Punkten A und G gegen die

Abscissenlinie convex, bei dem Punkte B aber concav ist, und also ungefähr die Gestalt der Linie DGHEKLF besitzt. Diese kann aber mehr oder weniger gekrümmt seyn, entweder wie die genannte Linie DGHEKLF, oder wie eine andere DMNEOPF, weil die angegebenen Bedingungen sie nicht näher bestimmen. Eben so wenig hat man hinreichende Nachweisung über einen gegebenen Punkt zwischen dem Maximum und Minimum der Wärme, wie z. B. über Q zwischen D und E, oder R zwischen E und F. Diese bestimmen wohl zum Theil die mehr oder weniger eingebogene Lage der krummen Linie, können aber auch angesehen werden als Durchschnittspunkte zweier oder mehrerer unbestimmten Curven DGQHEKRLF und DMQNEURPF. Deshalb ist es nöthig, noch zwei andere Punkte auf jeder Seite des Maximums zu kennen, wie z. B. Hund K. Aber auch diese 6 Beobachtungen für den Tag, wenn man nämlich dazu die Beobachtung in F reehnen will, welche zum folgenden Tag gehört, find, wenigstens in praktischer Rücksicht, so hinreichend zu den Wärmebestimmungen, dass man ohne bedeutenden Fehler alle übrigen zu andern Tageszeiten aufgezeichneten Wärmeangaben entbehren kann. Mit Bedingung, dass eine von ihnen für die niedrigste Temperatur gilt, welche, wie schon bemerkt, um Sonnenaufgang anzunehmen ist, und eine zweite um 2 Uhr Nachmittags, als am Punkt der höchsten Wärme, aufgezeichnet ward, können die übrigen mit nahe gleichem Vortheil in Tageszeiten gemacht werden, die man zum Theil nach Bequemlichkeit wählen kann. Wenn man sich das ganze Jahr hindurch an feste Tageszeiten bin-

den will, was als am Zweckmäseigsten zu betrachten ist, so scheinen 8 und 11 Uhr Vormittags, so wie 5 und 10 Uhr Abends, für unser Klima die passlichsten Stunden zu diesen Zwischenbeobachtungen zu seyn. Auf der Sternwarte zu Halle *) wird die Temperatur gegenwärtig, schon seit einigen Jahren, beim Minimum um Sonnenaufgang, um 8 Uhr Vormittage, um 12 Uhr Mittags, so wie um 2, 6, und 10 Uhr Abends, auch außerdem beim Maximum beobachtet. Dabei dürfte blos bemerkt werden, das die Beobachtung um 12 Uhr Mittags dem Maximum zu nahe liegt, und deshalb eine Beobachtung um 11 Uhr Vormittage vortheilhafter wäre, Die Beobachtungszeiten in Paris, nämlich: beim Minimum des Nachts, 9 Uhr Vormittags, 12 Uhr Mittags, 3 und 9 Uhr Nachmittags und außerdem das Maximum **), können gleichfalls ein ziemlich zuverlässiges Resultat geben; aber der in dem vorhin genannten Formular für Schweden vorgeschriebenen täglichen Beobachtungen find zu wenig, als dass sie, für sich allein, zur Auffindung eines zuverlässigen Resultates dienen könnten,

Nachdem man solchergestalt mit Hülse dieser Beobachtungen die Wärmelinien DTEVF (Fig. 2) nahe richtig, wenn auch nur empirisch, bestimmt hat,
so ist die Fläche ADEFC, angesehen als die Summe
aller möglichen im Lause des Tages beobachteten
Wärme-Ordinaten AD, BE, CF, u. s., w. proportional mit der gauzen Summe der Wärme für den Tag,
und wenn sie dividirt wird mit der Anzahl aller mög-

^{*)} Gilb. Annal. für 1820 und folgende Jahre.

^{**)} Annales de Ch, et Ph. T. I.

lichen Beobachtungen, welche Anzahl proportional ist mit der Abscissenlinie AC, so sindet man die mittlere VVarme des ganzen Tages. VVenn aber AC == 1 angenommen, und aledann nach dem Flächenraum gefragt wird, so ist keine solche Division nötlig, und da dieser Flächenraum proportional ist mit der mittleren VVarme, so kommt es also zur Aussindung dieser darauf an, dass man den Flächenraum ADEFC sinden könne,

Es war von dem für die Wissenschaften zu frühzeitig verlornen Tralles eine sinnreiche Idee *) die Linie der täglichen Wärme, gerechnet von dem vorhergehenden Minimum D bis zu dem nächstfolgenden F, welche beide als gleich groß angenommen werden können, als zusammengesetzt zu betrachten aus vier Parabeln: DT mit dem Scheitel in D, ET und EU mit dem Scheitel in E, und FV mit dem Scheitel in V, welche von dem Punkte des Maximums E und den beiden Punkten des Minimums D und F ausgehend, sich in F und V begegnen. Diese Annäherung führt den Vortheil einer leichten Berechnung mit sich, wenn nur die Lage der Trennungslinie STUX bekannt ist. In Ungewissheit darüber schlägt Tralles vor, in die Formel einen solchen in der Nacht Statt findenden Wärmegrad einzuführen, dals ein Theil der Glieder verschwindet, und hiedurch die Formel bedeutend zusammengezogen wird. Er konnte indels aus Mangel einer zureichenden Erfahrung keir ne allgemeine Regel für die Bestimmung derselben an-

^{*)} In den Abhandlungen der K. Akad. d. Wiff. zu Berlin aus den Jahren 1818, 1819. S. 413.

geben, fondern nahm, dielelbe falt nach Gutdünken, ungleich für die verschiedenen Monate in Berlin an, und berechnete darnach für diesen Ort die Mittelwar-Solchergestalt ist man auch durch seine Bemüs hungen, hinsichtlich der Art, die tägliche Mittelwärme zu berechnen, noch nicht von allem Zweisel befreit. Diels ist denn auch Urlache, falls man nicht Gelegenheit hat, viele Male am Tage zu beobachten, dass man sich mehr der Wahrheit nähert, wenn man die Mittelzahl von 3 Beobachtungen am Tage, um Morgen, Mittag und Abend, sucht, wie in älteren Zeiten gewöhnlich geschah, oder wenn man sich dazu blos der kleinsten und größten Wärme am Tage bedient, wie es in neuern Zeiten gewöhnlich in England geschieht *). Es ist Zeit, sich aus dieser Ungewisheit herauszuarbeiten; in dieser Absicht wird auch in Paris und Halle zu öftern Malen am Tage beobachtet, wie oben gemeldet ist; und auch ich habe dieses, soweit es die Umstände erlaubten, für Abo zu vervollständigen gesucht; doch nicht länger als seit Junimonat 1823,

VVeile (durch Vervielfältigung der Beobachtungen) am sichersten zur Kenntnis der mittleren VVärme des Tages gelangt, so muss man doch bedenken, das je mehr man die Arbeit für die Auszeichnung der VVärmebeobachtungen vergrößert, desto eher auch die Beschachter ermüden, und die Zahl der Orte vermindert

^{*)} Vergleiche z. B. die Phil. Transact. für mehrere Jahre, fo wie: the Climate of London by Luke Howard. Lond. 1818. Vol. II. p. 90,

wird, wo man auf diese Art beobachtet; es folgt hieraus, dass es für die Meteorologie ein bedeutender Gewinn seyn würde, wenn eine Methode entdeckt werden könnte, mittelst deren man sich auf eine befriedigende Art der Wahrheit zu nähern vermöchte und doch dabei nur eine mäßige Anzahl von Beobachtungen, je weniger desto besser, nöthig hätte. Diess ist die Absicht, weshalb ich die gegenwärtige Untersuchang unternommen habe, obgleich ich schon im Voraus mich veranlasst sehe zu bemerken, dass das von mir erhaltene Resultat nur als eine vorläufige Bestimmung angesehen werden muss, weil es steh nicht völlig auf theoretische Gründe, sondern zum grosen Theil auf empirische Data stätzt. Es ist ein Versuch sich der VV ahrheit zu nähern, soweit als die spärliche Erfahrung dazu verhelfen kann. Dies mehora docebit, befonders wenn ich hoffen kann, durch diesen Aufsatz recht viele Beobachtungen zu veranlasfen, die zur sicherern Darstellung in kommenden Zeiten mitwirken werden.

Indem ich dem von Tralles eingeschlagenen Wege folge, jedoch mit dem Bemühen, die Schwierigkeiten zu vermeiden, bei denen er stehen blieb, nehme ich an, dass die Linie der täglichen Wärme DEF (Fig. 2) bei D ansange und aus den parabolischen Bogen DT, TE, EV, VF zusammengesetzt werde; AD und CT bezeichnen für zwei auseinander solgende Morgen die kleinste Wärme bei Sonnenausgang und können als gleich angesehen werden; BE die größte Wärme. Es ist klar, dass die Krümmung dieser Linie in der Gegend von T und V, wo die verschiedenen Parabeln sich begegnen, am geringsten seyn muss, und dass

man deshalb bei der Berechnung des Flächenraums der Parabeln nicht bedeutend fehlt, wenn auch die Lage der zuletzt genannten Punkte nicht immer ganz genau bestimmt wurde. Folglich wird die Linie STUVX, welche man als durch die Punkte T und V gehend annehmen kann, ohne bemerkbaren Fehler parallel gezogen werden können mit der Gränzlinie ABC, von welcher an die VVärmegrade gerechnet werden. Der gesuchte Flächeninhalt ADTEVFC ist alsdann:

= AC. AS + \frac{2}{3}TV \cdot EU - \frac{2}{3}TS \cdot DS - \frac{2}{3}VX \cdot FX = AC. AD + AC. DS + \frac{2}{3}TV \cdot EU - \frac{2}{3}DS \cdot AC - TV \cdot TV \cdot EU - \frac{2}{3}DS + \frac{2}{3}DS \cdot TV \cdot EU - \frac{2}{3}DS \cdot TV \cdot EU - \frac{2}{3}DS \cdot TV \cdot EU - \frac{2}{3}DS \cdot TV \cdot TV \cdot EU - \frac{2}{3}DS \cdot TV \cdot EU \c

Wenn daher die gesuchte Mittelwärme des Tages mit ν bezeichnet wird, die kleinste Wärme AD = GF = m, und die größte Wärme BE = M, so wird

$$v = m + \frac{1}{3}DS + \frac{2}{3}TV (M - m)$$

weil AC = 1 und FX = DS.

Hier kommt es also darauf an, die bestimmte VVärme zu den noch unbekannten Größen DS und TV zu sinden, und da dieses nicht nach theoretischen Grundsätzen geschehen kann, so habe ich das Resultat genommen, was die Ersahrung zunächst zu geben schien und wenigstens bis weiteres und approximativ Genüge thun muss. In dieser Absicht habe ich, wie oben angeführt ist, die in Paris, Halle und Åbo gemachten Beobachtungen mit einander verglichen und nach ihnen, mit Beachtung der Zeit des Sonnenausgange, als den Punkt der niedrigsten VVärme, die VVärmelinien

für jeden Monat gezeichnet. Bei Anfertigung einer solehen Construction sieht man gar leicht, dass je gröser die Anzahl der dasu beitragenden Beobachtungen il, desto-mehr die Anomalien verschwinden, welche von zufältigen Veränderungen herrühren. Aus diefem Grunde find die Pariser Linien, welche auf 8 jährigen (1816-1825) Beobachtungen beruhen (für die Monate Januar und Februar find auch die vom Jahre 1824 gebraucht), wie es scheint, meist regelmässig; danächst die von Halle, welche auf 4 jährigen Beobschtungen (1820 - 1823) beruhen. Dabei ist indess zu bemerken: 1) dass die Angaben für Juni, Juli, August 1823 fehlen; 2) dass vom Januar bis Juni 1820 die Angaben des Minimums fehlen und durch Interpolation nach den übrigen Unterschieden des jährlichen Minimums und den Angaben für 8 Uhr Morgens berechnet find, und 3) dass die Beobachtungen des Maximums nicht immer gebraucht worden sind, weil sie, zu groß gegen die übrigen, eine solche Abweichung von dem Gesetze der Stetigkeit zeigen, dass es sehr wahrscheinlich ist, die Thermometer für das Maximum seyen fehlerhaft oder das Lokalileide etwas an direct auffallendem Sonnenlicht. Die Linien für Abo endlich sind nach den Beobachtungen eines Jahres (ven und mit Juni 1823, bis und mit Juli 1824) errichtet; doch find hievon die Beobachtungen in den fast beständig wolkigen Monaten: September, October, November, December, Januar und Februar lieber ausgeschlossen worden, da für sie die Angabe des Minimums der Wärme fehlt. Damit das mit diesen Curven vorgenommene empirische Verfahren gebührend beurtheilt werden könne, mögen hier die gebraueliten Mittelwerthe der VVärme angeführt seyn, redncirt auf das 100 theilige Thermometer, worin alle weiterhin vorkommenden VVärmeangaben aufgeführt werden.

| P | 17. | * - | E | 8. |
|---|-----|------------|---|----|
| 1 | (U | • | • | o. |

| | Minim. | 9 Uhr M. | 12 Uhr | Maxim. | 3 Uhr N. | 9 Uhr N |
|----------|--------|----------|--------|--------|----------|---------|
| Januar | + 00,9 | + 2°,3 | + 40,9 | + 4°,9 | + 4°,5 | + 2°,5 |
| Febr. | 1,6 | 3,6 | 6,2 | 7,0 | | 3,8 |
| März | 3,3 | 6,9 | 9,5 | 10,2 | 9.7 | 6,1 |
| April | 5,8 | 11,5 | 14,1 | 15,1 | 14.5 | . 917 |
| Mai | 9,2 | 15,4 | 17,7 | 18,7 | 17,8 | 13,0 |
| Juni | 11,9 | 18,3 | 20,7 | 21,6 | 20,9 | 15,9 |
| Juli | 13,2 | 19,6 | 21,8 | 22,6 | 21,8 | 16,8 |
| August : | 13,5 | 19,7 | 22,2 | 23,1 | 22,5 | 10.7 |
| Sept. | 11,3 | 16,4 | 19,3 | 20,0 | 19,5 | 14,2 |
| Oct. | 7,1 | 10,4 | 13.7 | 14,6 | 14,1 | 9,9 |
| Nov. | 4,7 | 6,4 | 8,9 | 9,5 | 9,2 | 6,6 |
| Dec. | 1,5 | 2,7 | 4,7 | 5,3 | 4,9 | . 3,I |

. H a 1 1 g.

| · | Minim. | 8 U. M. | 12 U. | 2 U. N. | 6 U. N. | 10U.N. |
|--|---|--|---|--|---|--|
| Januar Febr. März April Mai Juni Juli August Sept. Oct. Nov. | - 4°,4 - 1,5 + 0,1 4,6 7,9 8,6 11,2 11.5 8,8 4,8 + 0,8 - 2,3 | - 3°.7 - 0.1 + 2.8 8.0 11.8 13.2 15.9 15.9 11.5 6,8 + 2,6 - 0,8 | 一 1°,8 + 2,8 6.7 12,4 15.3 16.3 18.6 19.9 15.3 11.4 5,6 | - 1°,5 + 3,3 7,3 13,2 16,0 17,2 19,3 20,4 15,9 12,2 6,2 1,5 | 一 2°,4 十 1,7 5,4 11,6 14,6 16,1 17,8 19,0 14,1 9,8 4,6 0,2 | - 3°,0 + 0,5 3,6 8,2 11,0 12,4 14,2 15;3 11,4 7,9 + 3,2 - 0,6 |

Å b o.

| | Minim. | 8 U. M. | 1 U. M. | 2 U. N. | 5 U. N. | 10 U. N. |
|---|---|---|---|---|---|--|
| Januar Febr. März April Mai Juni Juli August Sept. Oct. Nov. Doc. | *) - 6,6 - 1,6 + 2,8 8,4 11,6 10,0 *) *) *) | - 26,2 - 3,1 - 3,7 + 4,2 8,9 16,3 16,3 16,3 11,3 8,7 + 0,1 - 1,2 | - 1°,5 - 1,7 - 0,2 + 7,0 11,5 18,5 18,6 13,3 10.4 + 1,5 - 1,1 | - 1°,0 - 0,8 + 1,2 8,7 13,0 20,6 20,0 19,4 13,7 10,9 + 1,6 - 1,0 | - 1°,8 - 1,6 - 0,3 + 6,6 10,6 18,4 18,3 17,7 11,3 - 9,4 - 0,9 - 1,3 | - 2",I - 2.8 - 2.4 + 2,2 6,2 13.3 14.0 13.7 9,I 8,I + 0,1 - 1,4 |

Kränklichkeiten verhinderten diese Aufzeichnungen, welche ausserhalb der Wohnung geschehen mussten.

Die Curven, dreisig an der Zahl, welche nach diesen Beobachtungen aufgezeichnet wurden, sind nahe einander gleich und stimmen darin überein, dass man ohne bedeutenden Fehler annehmen kann AC:TV::24:14 oder TV=72 weil AC=1. Dagegen scheint DS eine Funktion von M-m zu seyn und für verschiedene Orte, besonders aber für verschiedene Jahreszeiten, verschiedene Werthe zu besitzen, die durch Beobachtungen bestimmt werden müssen.

Was in dieser Hinsicht zunächst Paris betrifft, so müssen, weil für Halle und Abo die Beobachtungen um z Uhr Nachmittags statt des Wärme-Maximums gebraucht wurden, auch für Paris die nämlichen Beobachtungszeiten angewandt werden, um einen sichern Vergleich zu erhalten. Es kann um so eher geschehen, als die Unterschiede von dem Maximum daselbst

sehr klein sind. Die Beobachtungen für diesen Ort geben alsdann folgendes Verhältnis:

| 1 | M-m | DS | •. | M-m | DS |
|-------|-----|-----|-------|-----|------------|
| Jan. | 3,9 | 1,1 | Juli | 9,0 | 3,0 |
| Febr. | 5,3 | 1,4 | Aug. | 9,1 | 2,7 |
| März | 6,8 | 2,3 | Sept. | 8,4 | 2,5 |
| April | 9,0 | 3,2 | Oct. | 7,4 | 1,9 |
| Mai | 9,1 | 3,2 | Nov. | 4,7 | 1,3 |
| Juni | 9,4 | 3,5 | Dec. | 3,7 | 1,0 |

Hierdurch wird der Vergleich zwischen M-m und DS leicht gesunden. Weil aber in diesen empirischen VVerthen wahrscheinlich zusällige Anomalien vorkommen, so ist es um sie fortzuschaffen am sichersten, beide Reihen nach der Methode der kleinsten Quadrate zu berechnen. Wenn die Ordnungszahl (antals numer) für den einzelnen Monat = n ist, so sindet man:

$$M-m = 1,345 + 2,530 \cdot n - 0,1965 \cdot n^2$$

 $DS = 0,153 + 0,966 \cdot n - 0,0771 \cdot n^2$

Führt man die Rechnung nach dieser Formel aus, und bezeichnet mit ε'' den wahrscheinlichsten Beobachtungssehler in jeder einzelnen Bestimmung, so giebt dieselbe ε'' (M-m) = 0,231 und ε'' (DS) = 0,174, und man findet:

für Paris

| 7.7 | $M \rightarrow m^*$ | D\$ | M-m DS | $\varepsilon''\left(\frac{M-m}{DS}\right)$ |
|----------------|---------------------|------|-----------|--|
| Íanuar | 3,68 | 1,04 | 3,54 | 0,63 |
| Februar | 5,62 | 1,78 | 3,16 | 0,34 |
| Marz | 7,17 | 2,36 | 3,04 | 0,24 |
| A pril | 8,33 | 2,78 | 3,00 | 0,21 |
| Mai : | 9,08 | 3,07 | 2,96 | 0,18 |
| Juni | 9,45 | 3,18 | 2,97 | 0,18 |
| Juli | 9,43 | 3,14 | 3,01 | 0,18 |
| August | 9,01 | 2,95 | 3,06 | 0,20 |
| September | 8,20 | 2,61 | 3,14 | 0,23 |
| : October | 7,00 | 2,11 | 3,32 | 0,29 |
| November | 5,40 | 1,45 | 3,73 | 0.47 |
| December | 3,41 | 0,65 | 5,25 | 1,45 |

Die Beobachtungen in Halle geben!

| | M - m | DS | 1 | M — m | DS |
|-------|-------|-----|-------|-------|-----|
| Jan. | 2,9 | 1,1 | Juli | 1,8 | 3,6 |
| Febr. | 4,8 | Ì,9 | Aug. | 8,9 | 4,2 |
| März | 7,2 | 3,2 | Sept. | 7, I | 2,6 |
| Ápril | 8,6 | 3.5 | Oct, | 7,4 | 2,4 |
| Mai | 8,1 | 3,4 | Nov. | 5,4 | 1,9 |
| Juni | 8,6 | 4,2 | Deci | 3,8 | 1,6 |

woraus gefunden wird:

$$M-m=1.27+2.331$$
, $n=0.1763 \cdot n^2$

$$DS = 0.23+1.120 \cdot n=0.0869 \cdot n^2$$
fo wie: $s''(M-m)=0.38$ and $s''(DS)=0.26$

Die Berechnung giebt hiernach:

| | M-m | DS | $\frac{M-m}{DS}$ | $e^{\mu}\left(\frac{M-m}{DS}\right)$ |
|-------------------|------|------|------------------|--------------------------------------|
| Januar | 3,42 | 1,26 | 2,71 | 0,64 |
| Februar | 5,22 | 2,12 | 2,46 | 0,35 |
| März | 6,67 | 2,81 | 2,38 | 0,29 |
| April | 7,77 | 3,32 | 2,34 | 0,22 |
| Mai | 8,52 | 3,65 | 2,33 | 0,20 |
| Juni | 8,91 | 3.82 | 2,33 | 0,19 |
| Juli | 8,95 | 3,81 | 2,35 | 0,19 |
| August · | 8,63 | 3,62 | 2.38 | 0,20 |
| September | 7.97 | 3,27 | 2,44 | 0,23 |
| Octobe r : | 6,94 | 2,74 | 2,53 | 0,28 |
| November | 5,58 | 2,04 | 2,73 | 0,39 |
| December | 3,85 | 1,15 | 3.35 | 0,83 |

Von den Beobachtungen in Åbo hat man:

| : | M-m | DS | , | M-m | DS . |
|-------|------|-----|--------|------|------|
| März | 7,8 | 2,9 | Juni | 12,4 | 6,0 |
| April | 10,3 | 4,2 | Juli | 8,4 | 3,6, |
| Mai | 10,2 | 4,6 | August | 9.4 | 4.0 |

Woraus:

$$M-m = -2.21 + 4.656 \cdot n - 0.4116 \cdot n^{2}$$

$$DS = -4.24 + 3.226 n - 0.2800 \cdot n^{2}$$
fo wie s'' $(M-m) = 0.78$ and s'' $(DS) = 0.45$

Die Berechnung giebt danach:

| • | | M-m | DS | $\frac{M-m}{DS}$ | $\left \varepsilon''\left(\frac{M-m}{DS}\right)\right $ |
|-----|-----------------|-----------------|-------------|------------------|---|
| | Februar : | 5,46 | 1,09 | 5,c1 | 2,18 |
| | März | 8,07 | 2,92 | 2,76 | 0,50 |
| | A pril | 9,83 | 4.19 | 2,35 | 0,31 |
| | Mai | 10,98 | 4,89 | 2,24 | 0,26 |
| | Juni | 10,91 | 5,04 | 2,16 | 0,25 |
| | Juli | 10,22 | 4,63 | 2,21 | 0,27 |
| · . | Augult | 8,70 | 3,65 | 2,39 | 0,36 |
| - • | September | 6,36 | 2,11 | 3,02 | 0,74 |
| An | nal, d. Phylik. | B. 80. St. 4. J | . 1825, St. | • | Co |

Sicherer, ale die zuletzt angeführte Formel, ist wohl solgender VVerth von M-m, der sich auf ziglirige (1817—1823) von mir in Åbo gemachte Beobachtungen gründet:

$$M-m = -2.42 + 4.120 \cdot n - 0.3164 \cdot n^2$$
 oder noch näher:

M-m = 7.24 + 4.892 . sin ((n-1) 30° + 283° 28')
weil aber der entsprechende VVerth von DS dazu
fehlte, so konnte ich mich hier desselben nicht bedienen.

Diese Berechnungen zeigen zwar sehr deutlich, dass der Werth von $\frac{M-m}{DS}$ in den Sommermonaten am geringsten ist, und von diesen bis zur VVinterszeit allmählig zunimmt; da aber zugleich der wahrscheinliche Fehler der verschiedenen VVerthe für die Sommerszeit am geringsten, und für den Winter am größten ist, so das sie innerhalb der Gränzen ihrer wahrscheinlichen Veränderungen nahe einander erreichen, so scheint man wenigstens für die Gegenwart berechtigt, nur den wahrscheinlichsten Mittelwerth für jeden Ort zu suchen. Man sindet diesen mit Rücksicht auf den wahrscheinlichsten Fehler:

Paris Halle Åbo
$$\frac{M-m}{DS} = 3,06..; = 2,45..; = 2,31$$

$$e''(\frac{M-m}{DS}) = 0,07..; = 0,07..; = 0,12$$
Folglich:

$$DS = \frac{M-m}{3,66}$$
; $= \frac{M-m}{2,45}$; $= \frac{M-m}{2,31}$

į 591 J

Wenn diese Werthe in Verbindung mit dem zuvor angenommenen $TV = \frac{7}{12}$ in der früher gefundenen Bestimmung der mittleren VVärme ν substituirt
werden, so erhält man:

für Paris:
$$v = 0.498 M + 0.502 . m$$

- Halle: v = 0.525 M. + 0.475 . m
- $\Delta bo: v = 0.533 M + 0.467 m$

oder:

' Parise
$$v = \frac{1}{2}(M+m) - 0,002(M-m)$$

Halle:
$$\nu = \frac{1}{2}(M+m) - 0.025(M-m)$$

$$\Delta bo: v = \frac{1}{2}(M+m) - 0.033(M-m)$$

Wenn man hier den zuvor gefundenen größten Werth von M-m gebraucht, so sieht man leicht ein, dass die Correctionsgröße, welche für $\frac{1}{2}(M+m)$ nöthig wird, am höchsten ist, bei:

Paris = 0.019; Halle = 0,224:
$$^{\circ}$$
Abo = 0,362.

und wenn man zugleich den wahrscheinlichsten Fehler berechnet, mit welchem dieser Werth von ν , wegen ϵ'' (DS) und ϵ'' (TV), behastet bleibt, für welchen ersteren, hinsichtlich auf die Sommerszeit oder den größten Werth, man hat:

Paris Halle Abo

$$e''(\frac{DS}{3}) = 0,025$$
; = 0,035; = 0,082

man auch in der Bestimmung von TV nicht sicherer seyn kann, als $\epsilon''(TV) = \frac{1}{2\sqrt{3}}$; so sindet man:

Paris Halle Åbo
$$\epsilon^{11}(\nu) = 0.253$$
; = 0.245; = 0.307

Die Werthe für Paris und Halle übersteigen die zuvor genannte größte Correctionsgröße, welche diesen Orten entspricht (nämlich für Paris: 0,019, für Halle: 0,224); für Åbo kommt sie aber nahe derselben (d. h. 0,362) gleich. Man muss hieraus den Schluss ziehen, dass entweder die Mittelwärme dieser Orte durch die Mittelsumme der größten und kleinsten VVärme, oder vielmehr durch die Mittelsumme der VVärme um 2 Uhr Nachmittags und der kleinsten VVärme in der Nacht, ausgedruckt werden kann, oder dass, wenn einige Abweichungen davon Statt sinden, dieselben doch die Größen nicht übersteigen, welche nach der hier angewandten Methode als Beobachtungssehler angesehlen wurden. Deshalb kann die mittlere VVärme wenigstens nach der angeführten Art nicht näher bestimmt werden.

Es giebt eine andere, freilich auch empirische, Methode die Auslösung dieser Ausgabe zu sinden, die gleichfalls gebraucht zu werden verdient. Nachdem nämlich die Wärmelinien, wie zuvor angeführt ist, nach den Beobachtungen eines jeden Ortes, so genau als möglich ausgezeichnet worden, habe ich die Wärmeordinaten für alle 24 Stunden des Tages gemessen und aus ihrer Summe das arithmetische Mittel genommen. Dieses muß nahe die Mittelwärme für den Tag geben und kann mit jedem anders gesundenen Werth verglichen werden.

[393]
Auf diese Weise habe ich gefunden:

| Arithmet. M+m U Mittel 2 4,08 + 2°,85 - 6,56 6,56 6,65 6,65 - 10,40 13,69 13,70 - 16,64 17,74 17,84 - 16,60 18,00 18,00 18,20 15,38 15,50 - 10,40 10,49 10,80 - 10,80 | +m Unter- fchied 2°,85 - 0°,17 4,25 - 0,17 | Arithmet. Mittel - 2°,96 - 0.85 | M+m 2 - 2°,94 + 0,89 | Unter | Arithmet. | | : |
|---|---|----------------------------------|----------------------|---------|-----------|--------|---|
| + 2°,68 + 2°,85 - 4,08 | 1 1 | - 2°.96 + 0.85 | - 2°,94 + 0,89 | | Mittel | M+m | Chied |
| 6,56 6,65 6,65 10,21 10,40 17,74 17,84 17,84 15,38 15,50 10,80 10,80 | 1 | 4 0,85 | + 0,89 | - 0°,02 | | | , |
| 6,50 6,65 10,21 10,40 13,69 13,70 16,64 16,60 17,74 17,84 18,00 18,20 18,00 18,20 10,49 10,80 | | | | 40,0 | | | |
| 10,21 10,40 13,69 13,70 16,64 16,60 17,74 17,84 18,00 18,20 16,38 15,50 10,49 10,80 | 6,65 - 0,15 | 3,93 | 3,71 | + 0,22 | - 2,42 | - 2,70 | ++ 0,28 |
| 13,69 13,70 16,64 16,60 17,74 17,84 18,00 18,20) ber 15,38 15,50 10,49 10,80 | 0,40 - 0,19 | 9,03 | 8,88 | + 0,15 | + 3,78 | + 3,55 | + |
| 16,64 16,60 17,74 17,84 18,00 18,20) ber 15,38 15,50 10,49 10,80 | 3,70 - 0,0I | 12,06 | 11,92 | +0,14 | 8,13 | 2,90 | + 0,23 |
| 17,74 18,00 ber 15,38 10,49 | 6,60 + 0,04 | 13,29 | 12,89 | + 0,40 | 15,22 | 14,60 | + 0.62 |
| 18,00 15,38 10,49 | 7,84 - 0,10 | 75,43 | 15,25 | + 0,18 | 15,96 | 15,80 | |
| 15,38 I | 8,20 - 0,20 | 16,34 | 15,92 | + 0,42 | 15,06 | 14,70 | |
| 10,49 | 5,50 - 0,12 | 12,27 | 12,36 | 60,0 | | • | |
| | 0,80 - 0,31 | 8,23 | 8,51 | 0,28 | • | | • |
| November 6,89 7,00 - | 11,00 - 0,11 | + 3,49 | + 3,54 | - 0.05 | • | | |
| December 3,10 3,30 - | | - 0,36 | 0,40 | + 0.04 | | | *************************************** |

für Junimonat angeführte Refultat ist auf Beobachtungen ide. von und mit 7 Uhr Morgens bis und mit 7 Uhr Al *) Das hier für J jeder Stunde, dung mit der l den der Nacht Aus diesen Angaben findet man den mittlern Unterschied in:

und wenn man annimmt, dass das hier bestimmte arithmetische Mittel die mittlere VVarme nahe richtig ausdruckt, so folgt daraus für:

Paris: $y = \frac{2}{3}(M+m) - 0^{\circ}, 14$

Halle: $\nu = \frac{1}{2}(M+m) + 0.09$

Abo: $v = \frac{1}{2}(M+m) + 0.31$

Diese Resultate stimmen darin mit dem vorhin gefundenen überein, dass die mittlere Summe der kleinsten Wärme in der Nacht und der Wärme um 2 Uhr Nachmittags, in Paris ein wenig größer, in Halle und Åbo aber ein wenig kleiner ist, als die wahre mittlere Wärme. Diese Unterschiede sind auch nach beiden Berechnungen so klein, dass es scheint, man könne sie als das Resultat der Beobachtungssehler anselien; besonders wenn man erwägt, dass der größte von ihnen, nämlich der von Åbo, nur auf den Beobachtungen eines einzigen Jahres gegründet und deshalb am wenigsten sicher ist. Der hier in Frage stehende Unterschied ist also für die genannten Orte in Europa, nicht so groß, als Dewey denselben für Williamstown angiebt, nämlich: — o',6 C. **); oder es müste, denn die Größe $\frac{1}{2}(M+m)$ gegen ν immer größer und größer werden, jemehr man sich dem Ae-

^{*)} Wenn man hier das beobachtete Wärmemaximum statt der Wärme um 2 Uhr Nachmittags grbraucht, so wird der Unterschied = -0°,26.

^{**)} Annai. de Chim. et Phys. XXI. 385.

quator nähert. Dieser Umstand verdiente durch Beobachtungen an verschiedenen Orten näher untersucht zu werden.

Die obige Untersuchung scheint folglich das Rosultat zu geben, dass man bis Weiteres und bevor nicht eine längere und mehr umfassende Erfahrung gelehrt hat, ob eine oder die andere Correction hinzugefügt werden mus, das arithmetische Mittel aus der größten und kleinsten Wärme als nahe gleich betrachten kann mit der mittleren Warme des Tages für einen Ort. Zum künftigen Bedarf ist es unumgänglich notliwendig, dass die Thermometerbeobachtungen öfterer am Tage als bisher geschah und am besten an den vorhin vorgeschlagenen Stunden oder an so vielen als möglich ist, angestellt werden. Auf diese Art kann man dann hoffen auch hierin für die Zukunft mehr Sicherheit zu erhalten. Aber welcher Ausweg lässt sich bis dahin sinden, um die Menge der älteren Beobachtungen zu gebrauchen, bei welchen eins der hauptsächlichsten Elemente, nämlich die Angabe der kleinsten Warme, östers ganzlich sehlt und die Angabe der gemachten Beobachtungen auf zwei, höchstens auf 3 Beobachtungen am Tage beschränkt ist? In dieser Rücksicht hat man zwar versucht, ob die Wärme einer Tageszeit, an welcher man beobachtete, übereinstimmte mit der mittleren Wärme, oder ob das Mittel aus zwei oder drei von ihnen das gesuchte Resultat näher angebe. Aber auch dabei hat sich die Schwierigkeit gezeigt, dass man selbst über die Art die Vergleichungsglieder für die mittlere Wärme zu bestimmen, nicht einig werden konnte. Da ich, gestützt auf das zuvor Angestihrte,

die mittlere Wärme des Tages als durch $\frac{1}{2}$ (M+m) zuverläßig ausgedrückt betrachte, so mag man mir hier erlauben, die beiden vorhin genannten Umstände auss Neue zu untersuchen.

Wenn man nach der vorhin gebrauchten graphischen Bestimmung der Wärme des ganzen Tages die Zeit aussucht, bei welcher die Wärme für einen Ort und für einen Monat $= \frac{1}{2}(M+m)$ ist, so sindet man dieselbe, wie es nachstehende Tafel zeigt:

| | Paris | | Halle | | Åbo | |
|-----------|----------|-------|-------|----------|----------|----------|
| | Vormitt, | 1 | | Nachmtt. | Vormitt. | Nachmtt. |
| | Uhr | Uhr | Uhr | Uhr | Uhr | Uhr |
| Januar | 9,6 | 9,0 | 8,8 | 8,8 | 10,6 | 9,6 |
| Februar | 9,7 | 8.4 | 9,0 | 8.7 | 10,0 | 9,0 |
| März | 8,8 | 8.3 | 8,7 | 9,6 | 8,8 | 9,0 |
| April | 8,4 | 8,1 | 8,8 | 9,4 | 7,9 | 8,3 |
| Mai | 8,2 | 8,4 | 8,2 | 9,0 | 7,6 | 8,2 |
| Juni | 8,0 | 8,3 | 7.8 | 9,4 | 7,0 | 8,6 |
| Juli- | 8,1 | 7,8 | 7,6 | 8,9 | 7,2 | 7.8 |
| August | 8,2 | 7,6 | 8,0 | 9,4 | 7,2 | 8.3 |
| September | 8,0 | 8,0 | 8,6 | 9,0 | 7.8, | 7,2 |
| October | 9.3 | 8,0 | 8.9 | 9,0 | 9,2 | 8,0 |
| November | 9,4 | 8,6 | 9,0 | 9,2 | 10,4 | 9,0 |
| December | 9,8 | 1 8,6 | 8,4 | 1 9,0 | 10,6 | 9,8 |

Hierdurch findet man, wenigstens bei erster Ansicht, dass die mittlere VVarme im Sommer früher
eintritt, sowohl Morgens als Abends, als im VVinter,
und früher am Morgen in nördlichen als in südlichen
Orten, wovon der Grund in dem früheren Aufgang
der Sonne zu suchen ist; dass sie aber nicht das ganze
Jahr hindurch zur nämlichen Stunde des Tages, weder Vor- noch Nachmittags eintrisst, wie einige anzunehmen sich berechtigt glaubten *).

^{*)} Tralles a. a. O. p. 426.

Um auch von diesen experimentalen Angaben die zustalligen Anomalien zu entsernen und solcher Gestalt mehr Sicherheit zu ihrer Beurtheilung zu erhalten, mögen sie auf gewöhnliche Art in eine Formel gebracht werden. Man bezeichne deshalb mit T(f.m) und T(e.m) die Stunden, an welchen die mittlere VVarme Vor- und Nachmittage eintrisst, so wie mit zu die Ordnungszahl der Monate; dann geben die oben angesührten VVerthe folgendes Resultat:

Paris:
$$\begin{cases} T.(f.m) = 10,62 - 0,791 \cdot n + 0,0611 \cdot n^2 \\ T(e.m) = 9,26 - 0,379 \cdot n + 0,0270 \cdot n^2 \end{cases}$$

$$\text{mit } s^{II}(T.f.m) = 0,17 \text{ und } s^{II}(T.e.m) = 0,15$$

$$\text{Halle:} \begin{cases} T(f.m.) = 9,41 - 0,369 \cdot n + 0,0271 \cdot n^2 \\ T.(e.m) = 8,79 - 0,173 \cdot n + 0,0129 \cdot n^2 \end{cases}$$

$$\text{mit } s^{II}(T.f.m) = 0,25 \text{ und } s^{II}(T.e.m) = 0,23$$

$$\text{Abo:} \begin{cases} T.(f.m) = 12,38 - 1,609 \cdot n + 0,1250 \cdot n^2 \\ T(e.m) = 10,43 - 0,735 \cdot n + 0,0536 \cdot n^2 \end{cases}$$

$$\text{mit } s^{II}(T.f.m) = 0,26 \text{ und } s^{II}(T.e.m) = 0,30$$

Woraus die Tageszeit, bei welcher sich die mittlere Wärme am wahrscheinlichsten einstellt, solgendermassen gefunden wird:

| | Paris | | Halle | | Åbo | |
|---------------|-------------------------|--------------------------|-------------------------|--------------------------|-------------------------|--------------------------|
| - | Vor- mittag. Uhr. | Nach- mittag. Uhr. | Vor- mittag, Uhr. | Nach- mittag. Uhr. | Vor- mittag. Uhr. | Nach- mittag, Uhr. |
| Januar | 9,89 | 8,91 | 9,07 | 8,95 | 10,89 | 9,75 |
| Februar | 9,28 | 8,61 | 8.78 | 9,09 | 9,66 | 9,18 |
| März | 8,80 | 8,36 | 8,55 | 9,19 | 8,68 | . 9.7I |
| A pril | 8,43 | 8,17 | 8.37 | 9,28 | 7,94 | 8,35 |
| Mai | 8,19 | 8,04 | 8,25 | 9,33 | 7,46 | 8,10 |
| Juni | 8,07 | 7.96 | 8,18 | 9,36 | 7,23 | 7.96 . |
| Juli | 8,07 | 7,93 | 8,16 | 9.37 | 7,24 | 7,92 |
| August | 8,20 | 7,95 | 8,19 | 9,35 | 7,51 | 7.99 |
| Sept. | 8,45 | 8,03 | 8,29. | 9,30 | 8,03 | 8,16 |
| October | 8,81 | 8,17 | 8,43 | 9,23 | 8,50 | 8,45 |
| Novemb. | 9,30 | 8,36 | 8,67 | 9,13 | 9,81 | 8,84 |
| Decemb. | 9,91 | 8.60 | 8,89 | 9,01 | 11,07 | 9,34 |

Aus dieser Tafel ist es klar, dass die Behauptung von Cotte 3 die mittlere Warme treffe in Paris Nachmittage um 9 Uhr ein, und in Stockholm nach Wargentin um 11 Uhr, für keine Zeit im Jahre zichtig seyn kann, wenn man in dieser Hinsicht Stockholm mit Abo vergleicht. Aber das was in den Annales de Chim. et Phys. Tom. XXI. 385. für Paris bemerkt ist, dass man schon von den um 81 Uhr angestellten Beobachtungen, eine hinreichend genaue Angabe der mittlern Wärme des Jahres erhalten kann, vist sehr wahrscheinlich, wenn gleich es nicht controlirt werden kann. Es zeigt sich hier, dass um die Zeit des Aequinoctiums die mittlere Wärme an allen obigen drei Orten an der zuletzt genannten Tageszeit eintrifft; wenn man aber von den für die monatliche Mittelwärme zuvor aufgeführten Angaben, eine Mittelzahl für das ganze Jahr sucht und zugleich die Mittelzahl der Wärme des ganzen Jahres für 8½ Uhr Vormittags berechnet, so findet man, für Paris: die erste = 100,58, die letztere = 10°,286, so dass der Unterschied nur = 0°,3 wird. In dem Uebrigen zeigt die zuletzt aufgeführte Tafel eine solche Uebereinstimmung zwischen Paris und Abo, wie man sie nur der geographischen Lage dieser Orte und der Natur der Sache nach erwarten kann; dagegen kann ich mir die für Halle sichtlich entgegengesetzte Beschaffenheit nicht erklären. - Wenn man bei der Zeit am Nachmittage, bei welcher der Berechnung zufolge die mittlere Wärme eintressen mus, die Temperatur beobachtet, und sie von der grössten Warme des nämlichen Tages ab-

Dessen Traité de Météorolog. Par. 1774. p. 371.

zieht, so ist der Ueberschuse, der Betrag der wahrscheinlichen Wärme in der nächstsolgenden Nacht. Dadurch kann man solglich vorhersehen, ob Frost zu befürchten ist, eine Kenntniss, die, wenn gleich sie sich blose auf Wahrscheinlichkeit gründet, dennoch oft für den Landmann von großer Wichtigkeit ist.

Die gewöhnliche von den Meteorologen zur Bestimmung der mittleren VVärme angewandte Regel verlangt drei Beobachtungen am Tage, nämlich: eine am Morgen, eine zweite um 2 Uhr Nachmittags und eine dritte am Abend. Das arithmetische Mittel aus diesen wurde als die mittlere VVärme des Tages angesehen. VVie nahe diese Voraussetzung mit der VVahrheit übereinstimmt, verdiente besonders untersucht zu werden, mit Rücksicht auf die verschiedene Zeit am Morgen oder Abend, da man beobachtete. Wenn auch diese Untersuchung hier sich bloss auf die zuvor angeführte Erfahrung gründet, so kann und muß sie doch künstig zu größerer Gewissheit gebracht werden.

Der Vergleich mag hier zunächst mit Rücksicht auf die früher genannte Vorschrift der K. Akademie angestellt seyn, zufolge welcher die VVärme um 6 Uhr Morgens, 2 und 10 Uhr Nachmittags angestellt werden soll. VVenn die Mittelwärme ½ (M+m) mit V bezeichnet wird, die VVärme-Beobachtung um 6 Uhr mit VI. f, die um 2 Uhr mit II. e und die um 10 Uhr Abends mit Xe, so wie die Mittelzahl aus deren Summe mit v', dass also ½ (VI. f+II. e + X. e) = v', so sindet man nachstehendes Verhältnise:

| | | Paris | | | Åbo | | | Halle | |
|-----------|--------|--------|---------|----------|-----------|--------|--------|-------|----------------|
| | ų. | ** | 76 - Q. | ¥ | 14F | y-y1 | | 91 | $\phi = y^{t}$ |
| Januar | + 2,85 | + 2.7 | + 0,15 | - 2,94 | 1 3,0 | + 0,06 | | | |
| Februar | 4,25 | 4,1 | 0,15 | + 0,89 | + c.* | | | | |
| ZIEM | 6,65 | 6.4 | 0,25 | 3.71 | က္ | + 0,01 | _ 2,70 | 1 2,6 | |
| April | 10,40 | Ioo | 0,40 | 00 00 | 00 7 | | + 3,55 | + 3,7 | 101 |
| Hall | 13,70 | 13,4 | 0,30 | 11,92 | 11.7 | | 7,90 | Če (| 0.00 |
| Jani | 16,60 | 16,5 | 0,10 | 12,89 | 13,4 | - 0,40 | 14,50 | 153 | 0.80 |
| Juli | 17,84 | 17,6 | 0,24 | 15,25 | 15,5 | - 0,35 | 15,80 | 16,0 | 0,30 |
| August | 18,20 | ~ X7.6 | 0,60 | , 15,92 | 16,0 | 0,0% | 14,70 | 15,0 | - 0.30 |
| September | 15,50 | 15,0 | 0,50 | 12,36 | 12,0 | | | | |
| October | 10,80 | 10,4 | 0,40 | 15,8 | go မိသ | | | | |
| November | 7,00 | 6,0 | o,Io | 十 3.54 | + 3,4 | +0,34 | | | |
| December | 3,30 | Ş,I | 0,20 | - 0,40 | 5.0 m | _ | | | |

Hieraus wird, wenn die Ordnungezahl der Monate = n ist, gefunden:

Paris: $v = \frac{1}{3} (VIf + IIe + Xe) + 0.02 + 0.096n - 0.007n^2$ Halle: $v = \frac{1}{3} (VIf + IIe + Xe) + 0.22 - 0.092n + 0.008n^2$ Abo: $v = \frac{1}{3} (VIf + IIe + Xe) + 2.87 - 1.231n + 0.107n^2$

Von diesen Angaben besitzen die von Paris und Halle die Genauigkeit, welche zum praktischen Gebrauch verlangt zu werden pslegt; aber die von Abo können nicht einmal so weit zuverlässig angesehen werden. Da sie indess für mich ein großes Lokal-Interesse besitzen, so bin ich bemüht gewesen, sie näher zu bestimmen und habe deshalb dem Mangelhasten in ihnen auf solgende Art abzuhelsen gesucht.

Die Beobachtungen, welche nach dem Formulare der K. Academie der Wissenschaften hieselbst in Abo während der Jahre 1787 bis 1794, nebst 1797 und 1798 angestellt wurden, geben im Mittel für jeden Monat; wenn das ganze Decennium berechnet wird:

| 0 | | | | |
|-----------|-------------------|----------------------|------------------|---------------|
| | Morgens 6 Uhr | Nachmittags 2 Uhr | Abends 10 Uhr | v * : |
| Januar | - 7,12 | — 5,26 | — 6,56 | — 6,31 |
| Februar | — 6,77 | — 2,81 | — 5,87 | - 5.15 |
| März | — 6,67 | + 0.55 | - 4,83 | — 3,65 |
| April | - 0,49 | 6,63 | + 1,08 | + 2,4I |
| Mai | 十 6,35 | 14,09 | 7,66 | 9,37 |
| Juni | 13,07 | 20,12 | 13,60 | 15,60 |
| Juli | 16,21 | 22,89 | 16,73 | 18,61 |
| August | 13,01 | 19,52 | 13,82 | 15,45 |
| September | 8,42 | 14,72 | 9,64 | 10,93 |
| October | 4,37 | 7.98 | + 5,28 | 十 5,88 · |
| November | - 0,76 | + 0,85 | - 0,53 | - 0,15 |
| December | - 5,42 | - 4,54 | - 5,40 | - 5,12 |

404

Hadle.

| | | | <u></u> | <u> </u> | |
|-----------|-------|-------|--------------|----------|---------------|
| | X.f. | X. e. | D 11 | v | v - v" |
| Januar - | - 2,2 | - 3,2 | - 2,70 | - 2,94 | - 0,24 |
| Februar - | + 1,7 | 4 0,5 | + 1,10 | +0,89 | - 0,2L |
| Mårz | 5,2 | 3,6 | '4,40 | 3.71 | - 0,69 |
| April 7 | 10,4 | 8,3 | 9,35 | 8,88 | - 0,47 |
| Mai . | 13.8 | 11.0 | 12,40 | 11,92 | - 0,48 |
| Juni | 15,0 | 12,4 | 13,70 | 12,89 | - 0,8I |
| Juli | 17,4 | 15.4 | 16,40 | 15,25 | — 1,15 |
| August | 18,6 | 14,2 | 12,40 | 15,92 | - 0,48 |
| September | 13,8 | 11,4 | 12,60 | 12,36 | - 0,24 |
| October | 9,5 | 7,7 | 8,60 | 8,51 | - 0,09 |
| November | 4,2 | + 3,1 | + 3,65 | 十 3,65 | - 0,11 |
| Dacember | 0,6 | - 0,7 | - 0,05 | - 0,40 | - 0,35 |
| | | | - | - | _ |

Åbo

| | | } | | | |
|-----------|--------------|--------------|--------------|---------------|---------------|
| | X.f. | X, e. | ช" | v | v v'' |
| Januar | — 6,4 | - 6,0 | - 6,2 | — 5,93 | +0,27 |
| Februar | — 4,8 | - 4,4 | 4,6 | - 4,56 | + 0,04 |
| Marz | - 1,2 | - 2,4 | — 1,8 | - 2,70 | - 0,90 |
| April : | 十 6,5 | + 2,2 | + 4,3 | 十 3,55 | - 0,75 |
| Mai | 10,6 | 6,4 | 8,5 | 7,90 | -0,60 |
| Juni | 18,0 | 13,4 | 15,7 | 14,60 | — 1,20 |
| Juli | 18,4 | 14,0 | 16,2 | 15,80 | - 0,40 |
| August | 18,1 | 13,5 | 15,8 | 14,70 | - 1,10 |
| September | 13,0 | 9,0 | 11,0 | 10,90 | - 0,10 |
| October | + 10,0 | + 8,2 | + 9,1 | + 9,30 | + 0,20 |
| November | - 0,4 | - 0,2 | – 0,3 | - 0,14 | +0,26 |
| December | - 5,4 | - 5,0 | 5,2 | — 5,04 | +0,16 |

Die Uebereinstimmung in dem Wärmeverhalten dieser drei Orte ist so auffallend, dass sie alle Zweisel über die Richtigkeit der Beobachtungen entsernt. Für sie alle scheint nämlich die Regel zu gelten, dass

L(Xf+Xe) im Winter nahe gleich mit v ist, im Sommer aber ungesähr LGrad größer als jenes, wie dieses aus der solgenden Gleichung, welche sich gemeinschaftlich auf alle Angaben gründet, mit Leichtigkeit zu ersehen ist:

$$v = \frac{1}{2} (Xf + Xe) - 0.33 + 0.41 \sin ((n-1)30^{\circ} + 124^{\circ}8')$$

Diese Gleichung scheint um so mehr einer größeren Aufmerksamkeit werth zu seyn, als he den drei genannten Orten gemeinschaftlich zukommt und also muthmaselich für ganz Europa gebraucht werden kann. Indess verdient sie vor ihrem allgemeinen Gebrauch näher geprüft zu werden und deshalb habe ich, da sie wahrscheinlich öfters gebraucht wird, zur Erleichterung der Interpolation, für jeden Monat im Jahre die Corrections-Größen hier angegeben, nämlich:

| | Correct. | , | Correct. |
|-----------------------|---------------|--------|---------------|
| Januar | + 0°,01 | ` Juli | — 0,67 |
| Febru ar | - 0,15 | Aug. | - 0,51 |
| März | - 0,36 | Sept. | - 0,30 |
| A pri l | - 0,56 | Oct. | - 0,10 |
| Mai | - 0,70 | Nov. | + 0,04 |
| Juni | - 0,74 | Dec. | + 0,08 |

Auf dieselbe VVeise kann man eine Correctionsgröße für jede beliebige Stunde des Tages sinden, welche zu der an derselben Tageszeit beobachteten VVärme hinzugefügt, die mittlere VVärme des Tages giebt. Als Beispiel mag folgendes angeführt seyn:

Paris: $v = He - 0.62 - 1.277 \cdot n + 0.099 n^2$

Abo: $v = 11e + 1,266 - 2,081 \cdot n + 0,160 \cdot n^2$ oder näher:

Abo: $v = 11e - 3.59 - 2.493 \sin ((n 1) 30^{\circ} + 284^{\circ} 2')$ Anual, d. Physik. B. 86. St. 4. J. 1825. St. 8.

D d

welche letzten beiden Werthe nach den Beobschiungen in den Jahren 1817-1843 berechnet wurden.

Nachdem die mittlere Wärme des Tages mit Hülse einer großen Anzahl von Beobachtungen nach einer oder der anderen Art bestimmt worden ist, so dass man die Mittelzahl für Monate daraus mit zuverlässi--ger Sicherheit erhalen kann, ist es zu einem Hauptresultat aus allen Beobachtungen, am zweckmässigsten, diese in eine Gleichung zu bringen, welche nachgehends zur Berechnung der mittleren Wärme eines einzelnen Monats oder Tages um so ficherer gebraucht werden kann, je größer die Anzahl der dazu beitragenden Beobachtungen ist. Als Beispiele hiezu mögen hier solche Bestimmungen für Paris, London und Abo angeführt werden, worin v die geluchte mittlere Warme und n die Ordnungszahl desjenigen Monates bedeutet, für welchen man die Wärme berechnen will, nämlich:

Paris: $v = 10.70 + 7.763 \sin ((n-1) 30^{\circ} + 266^{\circ} 49') + 0.539 \sin (n-1) 60^{\circ} + 349^{\circ} 19')$

nach den oben angeführten Beobachtungen für die Jahre 1816-1823.

London: $v = 9.33 + 7.407 \sin ((n-1) 30^{\circ} + 267^{\circ} 29') + 0.476 \sin ((n-1) 60^{\circ} + 10^{\circ} 30')$

nach Howards Beobachtungen für das platte Land um London, in dessen: Climate of London. Vol. II. P. 99.

Abo: $v = 4.33 + 10.863 \sin ((n-1) 30^{\circ} + 262^{\circ} 56')$

 $+0.776 \sin ((n-1)60^{\circ} + 94^{\circ}48)$

als Hauptresultat der Beobachtungen in den Jahren 1787 – 1798 um 6 Uhr vor und 2 und 10 Uhr nach Mittag, der Beobachtungen des Maximums und Minimums in den Jahren 1817 - 1825 und der Beobachtungen in dem Jahre 1823 - 1824 um 10 Uhr vorund 2 Uhr nach Mittag; also zusammen der Beobachtungen von 18 Jahren;

folglich v=点(字(VIf+IIe+Xe)+元(M+m)+五(Xf+Xe))

Zu allen vorhergehenden Formeln sind die Beobachtungen so gebraucht, dass die Mittelzahl für jeden Monate berechnet wurde, und diese gilt solglich für die Mitte der Monate. Darnach hat auch deshalb die Ordnungszahl n berechnet werden müssen, solglich muss, auch das Jahr mit dem 16ten des vorhergehenden Decembers angesangen werden. Um Irrungen zu verhüten, ist es am Zweckmäsigsten zu bemerken, dass der Ausgang der Rechnung auf den ersten Januar verlegt werden kann, wenn man überall statt n setzt: $\mu + \frac{1}{2}$, wo μ die Zeit bezeichnet, gerechnet vom Ansang des Jahres; den Monat dabei als Einheit genommen. Dadurch verwandeln sich die letzteren Formeln in solgende:

Paris: $v = 10.70 + 7.763 \sin (\mu 30^{\circ} + 251^{\circ} 49^{\circ}) + 0.539 \sin (\mu 60^{\circ} + 319^{\circ} 19^{\circ})$

mit dem einzelnen Beobachtungsfehler == 0°,16 und dem wahrscheinlichsten Fehler in der Bestimmung von $v=0^{\circ},05$

London: $v = 9.33 + 7.407 \sin (\mu 30^{\circ} + 252^{\circ} 29') + 0.476 \sin (\mu 60^{\circ} - 19^{\circ} 30')$

mit dem einzelnen Beobachtungsfehler == 0°,42 und dem wahrscheinlichsten Fehler in der Bestimmung von

Abo: $v = 4.33 + 10.863 \sin(\mu 30^{\circ} + 247^{\circ} 56')$

 $+0.776 \sin (\mu.60^{\circ} + 64^{\circ} 48')$

mit dem einzelnen Beobschtungefehler = 0036 und

dem wahrscheinlichsten Fehler in der Bestimmung von

Die zuletzt angeführte Formel weicht etwas von derjenigen ab, welche der verstorbene Observator VV albeck in Zachs Correspond. astronomique 1820 Cah. 6. p. 564 für Åbo gegeben hat, und von der das Resultat in dem sinnländischen Staatskalender für 1822 aufgenommen wurde. Nach Reduction auf das Centesimalthermometer ist sie nämlich:

 $v = 4.43 + 12.94 \sin(73t + 248^{\circ}, 2) + 0.65 \sin(73.2t. + 103^{\circ})$ wot die Zeit in Tagen bezeichnet, vom Anfange des Jahres gerechnet und in Graden ausgedrückt. Es ist mir bekannt, dass Walbeck zu dieser Formel meine Beobachtungen von den zuletzt verflossenen 20 Jahren gebrauchte; doch weifs ich nicht, wie er aus ihnen die mittlere VVarme des Tages berechnete. Ohne Zweifel nahm er das Mittel aus den drei Beobachtungen des Tages, aber er bedachte nicht, dass die meisten von ilmen um 7 Uhr Vormittags, um 2 und 10 Uhr Nachmittags aufgezeichnet waren, woraus folgt, dass leine Media zu hoch sind und auch seine Formel ein zu hohes Resultat liesert. Ich habe geglaubt, diess hier zur Erläuterung bemerken zu müssen und muß hinzufügen, dass meine Formel, gleich der seinigen zur Berechnung der Wärme für jeden beliebigen Tag im Jahre gebraucht werden kann, weil sie auch für einen Bruch von µ richtig ist, und dass sie weit geschmeidiger ist, da man nicht nöthig hat, die Tage vom Anfange des Jahres, sondern nur vom Anfange des Monaies ab, zu berechnen.

Es ist Gebrauch gewesen, durch Addition der

Mittelwärme alter Monate und durch Division der erhaltenen Summe mit 12 die mittlere VVärme des Jahres zu suchen. Man sieht indes leicht ein, das auch darin die äuserste Genauigkeit auser Acht gelassen ist, und deshalb eine Correction dabei als nöthig angesehen werden kann. Es verdient untersucht zu werden, wie groß dieselbe ist, um einzusehen, ob man auf dieselbe Rücksicht zu nehmen hat. Am Vollständigsten wird die mittlere VVärme des Jahres gefunden durch: $=\frac{1}{12} \int v d\mu$, integrirt von $\mu=0$ bis $\mu=12$.

Wenn folglich in Uebereinstimmung mit dem Obigen angenommen wird:

 $v = a + \beta \sin(\mu \cdot 30 + \gamma) + \delta \sin(\mu \cdot 60 + \epsilon),$ fo ist

 $\frac{1}{12} \int v d\mu = \frac{1}{12} (\alpha \mu - \frac{1}{12} \beta \cos (30 \mu + \gamma) - \frac{1}{12} \delta \cos (60 \mu + \epsilon))$ und die mittlere VV ärme des ganzen Jahres:

(v) = α - 150 β.cos γ - 720 δ.cos ε,
worin das erste Glied α das gewöhnliche arithmetische Mittel ist, die übrigen ausammen aber der Correction angehören, welche, wie man hieraus sieht,
sehr klein ist. Auf diese Art wird für die zuletzt untersuchten Orte gefunden:

Paris London Åbe

die Correction = -0°,007; = -0°,006; = -0°,011

und (v) = 10,69; = 9,32; = 4,32,

woraus folgt, dass diese Correction keine Berücksichtigung verdient, weil sie nicht die Größe der wahrscheinlichen Ungewissheit im Werthe (v) erreicht,

die

für Paris: $\frac{0.05}{\sqrt{12}} = 0.014$; für London = $\frac{0.12}{\sqrt{12}} = 0.035$ und für Åbo = $\frac{0.11}{\sqrt{12}} = 0.032$ beträgt. Folglich ist anch hier das befolgte Verfahren, die Mittelwärme des Jahres nach der Mittelwärme der Monate für diele Orte zu berechnen, hinreichend genau.

Je mehr es sich zeigt, dass Berechnungen wie die hier angeführten, von Wichtigkeit für die Wissenschaft sind, desto mehr muss sich der Liebhaber der Meteorologie zu bemühen suchen, seine Beobachtungen so einzurichten, dass sie künstigen Forschungen zum Grunde gelegt werden können. Wenn ich darf, durch diesen Aussatz Sammlungen brauchbarer Materialien dazu veranlasst zu haben, so mag ich dem Vorwurf entgehen, hier noch zu zeitig und ehe, als der Gegenstand eine völlig theoretische Behandlung zulässt, die Berechnung nach einer für gut angenommenen empirischen Methode unternommen zu haben. Sobald hinreichende Data zu erlangen find, werde ich mich wenigstens nicht der Mühe einer neuen Bearbeitung entziehen.

Zusatz des Herausgebers. Die Aufgabe, für einen gegebenen Zeitabschnitt die mittlere VVärme eines Ortes zu bestimmen, hängt, wenn man sie geometrisch betrachtet, bekanntlich von der Quadratur derjenigen Curve ab, die den Gang der VVärme darstellt. Denn die Höhe des Rechtecks, das mit jener Curve über gleichem Abscissenintervall errichtet wird, und gleichen Flächeninhalt mit ihr besitzt, ist der gesuchten mittleren VVärme proportional, wenn man bei rechtwinklichen Coordinaten die Zeit für die Abscissen und die Thermometerstände für die Ordinaten wählt. Eine strenge

Auflölung des Problems ift allo mindestens nur dam möglich, wenn man das Gesetz jener Wärme-Curve kennt. Indess giebt es für die Quadratur eine Annaherungsmethode, die die Kenntniss jenes Gesetzes nicht wesentlich erfordert und die, obgleich den Mathematikern Ichon lange bekannt, dennoch für diele und verwandte Aufgaben in der Physik bisher so selten angewandt wurde, dass es gewiss nicht überflüssig ist, auf sie hier wiederum hinzuweisen. Es ist namlich dasjenige Verfahren, welches Hr. Hofr. Gauss in der Abhandlung: Methodus nova integralium valores per approximationem inveniendi (Comm. Soc. Reg. Gott. recent. Vol. III. p. 39) entwickelt hat. Ich erlaube mir hier nur das Endresultat anzuführen, und ihm einige Worte zum ersten Verständnis vor-, anzuschicken; zu einer tieferen Einstelt des Gegenstandes ist das Studium jener Abhandlung selbst nothwendig, auch findet man in dem von Mollweide herausgegebenen 4ten Bande des Klügelschen Wörterbuchs p. 153 eine mehr fassliche Darstellung darüber. Wenn y die Ordinate und x die Abscisse einer Curve bezeichnet, so ist bekanntlich das Integral sydx der Flächeninhalt jener Curve, und zwar ein bestimmter, wenn die Endordinaten bestimmte sind. Nimmt man es z. B. von x = g bis x = g + A, so kann man allgemein setzen $x - g = \Delta t$, und t, ein von o bis 1 gehender Bruchwerth von 1, als neue Abscisse der Curve, oder als neue independente Variable der Funktion (y, s) ansehen. Das Integral syds geht dadurch in Asydt über, und dann ist zufolge jener Methode

1 ('AR'+ A'R' + A''R'' + . . . + A(n)'R(n)

der Werth des Integrales $\Delta \int y dt$ von t = 0 bis t = 1, approximativ oder genau, je nachdem y in t entwikkelt, die Potenz tⁿ überschreitet oder nicht. Hierin bezeichnen A, A', A'', ... A'n gegebene Werthe der Ordinate y, die respective gewissen Werthen von t zwischen t=0 und t=1 entsprechen; $R,R',R''...R^{(n)}$ find Zahlencoëfficienten, die durch dieses Verfahren näher bestimmt werden, und für alle möglichen Curven dieselben bleiben; n+1 ist die Anzahl der gegebenen Ordinaten innerhalb des Intervalles A. Der Werth der Coëfficienten R', R" . . . R(n) und die Genauigkeit der Approximation hängen ab von der Wahl der Werthe von t, für die man die Werthe von y entweder aus der Gleichung zwischen y und t genommen, oder, wenn diese fehlt, für die man y beobachtet hat. Außerdem ist jedoch die Genauigkeit um so größer, als die Reihe, nach welcher der Ausdruck von y entwickelt werden kann, schneller convergirt. Die Untersuchung des Hrn. Hofr. Gauss hat die Werthe der Abscissen t und die der Zahlencoëssicienten $R', R'' \dots R^{(n)}$ nun so bestimmt, dass für eine gegebene Anzahl der ersten und der ihnen correspondirenden Ordinaten, so wie bei gleicher Convergenz der Reihe für y, die größtmöglichste Genauigkeit für den Flächeninhalt oder Curve, oder für den Werth des Integrales Afydt hervorgehe. Nimmt man also die Zeit für die Abscissen t und die beobachteten Temperaturangaben für die Ordinaten y derjenigen Curve an, die den Gang der Wärme ausdruckt, so ist klar, dass fydt oder:

 $AR + A'R' + A''R'' + A'''B''' + \dots A^{(n)}B^{(n)}$

die mittlere VVarme für den Zeitebschnitt Δ , den man auch = 1 setzen kann, bezeichnen wird. VVenn nun die Beobachtungszeiten, innerhalb jener Zeiteinheit und als Bruchwerthe derselben ausgedruckt, respective mit a, a', a'', \ldots bezeichnet werden; so hat man sie, der genannten Untersuchung zusolge, so zu wählen, wie es die solgende Tasel zeigt, worin sie und zugleich die entsprechenden VVerthe sür R, R', R''... bis auf 7 Decimalstellen enthalten sind. Nämlich:

1) für 2 Beobachtungen;

$$a = 0,2113249$$
 $R = \frac{1}{3}$

$$a' = 0.7886751$$
 $R' = \frac{1}{4}$

2) sfür 3 Beobachtungen:

$$a = 0,1127017$$
 $R = \frac{10}{18}$
 $a' = 0,5$
 $R' = \frac{3}{18}$
 $a'' = 0,8872983$
 $R'' = \frac{5}{18}$

3) für 4 Beobachtungen.

```
a = 0.0694318 R = 0.1739274 ... log = 9.2403681
a' = 0.3300095 R' = 0.3260726 ... log = 9.5133143
a'' = 0.6699905 R'' = R'
a''' = 0.9305682 R''' = R
```

4) für 5 Beobachtungen:

```
a = 0.0469101; R = 0.1184634; log = 9.0735843

a' = 0.2307653; R' = 0.2393143; log = 9.3789687

a'' = 0.5; R'' = 0.2844444; log = 9.4539975

a''' = 0.7692347; R''' = R'
```

3) für 6 Beebachtungen!

```
A' = 0.0337652; R = 0.0856622; log = 8.9327895

A' = 0.1693953; R' = 0.1803808; log = 9.2561903

A'' = 0.3806904; R'' = 0.2339570; log = 9.3691360

A''' = 0.6193096; R'' = R''

A'' = 0.8306047; R'' = R'

A'' = 0.9662348; R' = R
```

6) .für 7 Beobachtungen:

```
a = 0.0254460 \cdot i R = 0.0647425 \cdot j log = 8.8111894
a' = 0.1292344 \cdot j R' = 0.1398527 \cdot j log = 9.1456708
a'' = 0.2970774 \cdot j R'' = 0.1909150 \cdot j log = 9.2808401
a''' = 0.5 \cdot j R''' = 0.2089796 \cdot j log = 9.3201039
a'' = 0.7029226 \cdot j R'' = R''
a'' = 0.8707656 \cdot j R'' = R'
a'' = 0.9745540 \cdot j R'' = R
```

Wie man diese Angaben zu gebrauchen habe, ist im Grunde schon aus dem Angeführten klar. Handelte es sich z. B. darum, die mittlere Wärme für ein Zeitintervall von 24 Stunden, gerechnet von einem Sonnenaufgang bis zum nächsten, aus 3 Thermometerbeobachtungen zu bestimmen, und erfolgte der Aufgang der Soune um 5 Ulir, so hätte man zu beobachten: um $(5 + 0,1127...\times 24)$ Uhr, um (5 + 0,5.24)Uhr und um $(5 + 0.887... \times 24)$ Uhr (oder vielmehr um (5 — 0,1127 × 24) Uhr des folgenden Tages) und den Stand des Thermometers bei der ersten Beobachtung mit s, bei der zweiten mit s und bei der dritten wiederum mit 🚜 zu multipliciren. Die Summe der Producte ist dann die gesuchte mittlere Wärme. Indess ist bekannt, dass das Erkalten der Erde während der Nacht einem ganz anderen Gesetze folgt, als das Erwärmen derselben am Tage. Man wird daher

eine größere Genauigkeit erreichen, wenn men fin den Tag und für die Nacht die Wärmeourve belonders quadrirt und daraus die mittlere Warme zieht. Bei dem eben genannten Beispiele hätte man alsdann für 3 Beobachtungen am Tage dieselben anzustellen: um (5+0,1127:14), (5+0,5.14) und nm (5+0,887.14) Uhr, und für 3 Beobachtungen in der Nacht: um (7+0,1127.10), (7+0,5.10) und um (7+0,887.10) Uhr; die an diesen Zeiten beobachteten Thermometerstände find wie vorhin mit ihren Coëfficienten zu multipliciren und die Producte zu addiren. Für den vorliegenden Fall ist indess die Genauigkeit sohon deshalb groser, weil man für denselben Zeitabschnitt die Anzahl der Beobachtungen verdoppelte. Wie groß die Anneherung zum wahren Werth der mittleren Wärme sey, lässt sich a priori nicht bestimmen, da die Correstion von den Coëfficienten der Entwickelung von y abkungt und die Gleichung zwischen der Temperatur und der Zeit unbekannt ist. Man kann den genäherten Werth also nur mit dem arithmetischen Mittel aus einer großen Anzahl von Beobachtungen, als einem dem wahren Mittel sehr nahe kommenden Werthe, vergleichen. In dem isten Heft der meteorologischen Beobachtungen, die in den Anstalten für Witterungskunde im Großherzogth. Sachsen - Weimar-Eisenach angestellt werden, führt der verstorbene Posselt einen solchen Vergleich an, jedoch nur für einen Tag. Ob später der Versuch wiederholt ward. ist mir nicht bekannt. Das Mittel aus 35 von Aufgang bis zum Untergang der Sonne, von halber zu halber Stunde aufgezeichneten Beobachtungen, betrug 199;11,

das Resultat aus 5 Beobachtungen, nach der obigen Methode berechnet, hingegen 19°,31; der Unterschied also nur 0°,2. Es wäre zu wünschen, dass solche Vergleiche zu verschiedenen Jahreszeiten und in klimatisch sehr verschiedenen Orten öfter wiederholt würden, um zu sehen, wie große die Annäherung ist; auch verdiente diese Methode gewiße wohl eine öftere Anwendung auf andere physikalische Aufgaben. Für den Zweck der Meteorologie lassen sich offenber alle Zahlenwerthe, unbeschadet der Güte des Endresultates, etwas abrunden und die Berechnungen dadurch bequemer machen '). Jedoch bleibt dieselbe noch immer ziem-

Eine einfachere Rechnung bietet die von Newton und Cotes angewandte Approximationsmethode dar, zufolge welcher man das Abacissenintervall & in a gleiche Theile theilt, und in den Punkten: $\frac{O}{n}$; $\frac{1}{n}$. $\frac{2}{n}$; $\frac{n}{n}$ die correspondirenden Ordinaten errichtet, die entweder aus der Gleichung zwischen y und z gezogen, oder durch Beobachtung gesunden werden. Diese (n+1) Ordinaten, von denen die erste und letzte stets den Flächenraum begränzen, was bei der vorhergehenden Methode nicht der Fall ist, sind dann respective mit den folgenden Coëfficienten zu multipliciren:

```
1) für n=1 oder 2 Ordinaten; R=R'=\frac{1}{2}
```

2) -
$$n=2$$
 oder 3 - - ; $R=R''=\frac{1}{6}$; $R'=\frac{4}{6}$

4) -
$$n=4$$
 oder 5 - $R=R^{n}=\frac{7}{90}$; $R'=R'''=\frac{32}{90}$; $R''=\frac{12}{90}$

5) •
$$n=5$$
 oder 6 • • ; $R=Rv=\frac{10}{288}$; $R'=Rv=\frac{75}{288}$; $R''=R'''=\frac{50}{288}$

6) •
$$z=6$$
 oder 7 • • ; $R=R^{v_1}=\frac{4x}{845}$; $R'=R^{v_2}=\frac{848}{845}$; $R'''=\frac{848}{845}$; $R'''=\frac{848}{845}$

von denen man die weitere Entwickelung an den genannten

^{3) -} n=3 oder 4 - - ; $R=R''=\frac{\pi}{8}$; $R'=R''=\frac{\pi}{8}$

lich lästig, und ich weiß daher nicht, ob es bei der Frage über die mittlere Wärme eines Ortes und eines Zeitabschnittes, die mir unter allen mit dieser in Verbindung stehenden Fragen weder die schwierigste noch die wichtigste scheint, nicht vortheilhafter wäre, alle Rechnung gänzlich zu verbannen und zu einer folchen physikalischen Interpolation zurückzukehren, wie sie Wahlenberg in dem Beobachten der Temperatur der Quellen gewissermaßen schon früher angewandt hat. Das einfachste Mittel hiezu ist offenbar: ein Thermometer mit einer die Warme schlecht leitenden Masse von solcher Größe zu umgeben und vor Regen und Sonnenschein geschützt in freier Last aufzuhängen, dass wenige Beobachtungen am Tage hinreichen, aus dem arithmetischen Mittel derselben die mittlere Wärme mit Sicherheit zu erhal-Die Idee ist weder neu noch weit hergeholt, aber ich weiß nicht, ob sie irgendwo mit Umsicht

Orten findet. Alsdann ist, wenn $A, A', A'' \dots A^{(n)}$ die den Abscissen $\frac{O}{n}A$, $\frac{1}{n}A$, \dots $\frac{n}{n}A$ respective entsprechenden Ordinaten bezeichnen:

$$\Delta(AR + A'R' + A''R'' + \dots + A^{(n)}R^{(n)})$$

der gesuchte Flächeninhalt, und $(AR + A'R' + ... + A^{(n)}R^{(n)})$ die Höhe des Rechteckes, welches für die verliegende Aufgabe der mittleren Wärme proportional ist. An dem angesührten Orte sindet man auch den Beweis, dass es beim Gebrauch diefer Methode vortheilhast ist, ein gerades n oder eine ungerade Anzahl von Ordinaten (d. h. Temperaturbeobachtungen) anzuwenden. An Genauigkeit steht übrigens diese Methode der oben angesührten nach.

ensgeführt und anhaltend befolgt wäre. Sollte diess Verfahren auch nicht überall anwendbar seyn, und man daher lieber dem Beobachten der Extreme den Vorzug geben wollen, so wird es zur ferneren Prüfung der Genauigkeit dieser letzteren Methode ein sichores Mittel darbieten, das zugleich minder beschwerlich ist, wie das gewöhnliche, des Tage lang .fortgesetzten Beobachtens in halb- oder viertelstündigen Intervallen. Es wird also erlauben, solche Vergleiche öfter und längere Zeit hindurch zu unterneli-Uebrigens verdient noch bemerkt zu werden. dass auch schon Hr. A. v. Humboldt, bei Gelegenheit seiner Untersuchungen zur Bestimmung der isothermischen Linien, zu einem ähnlichen Resultate wie Hr. Hallström gekommen ist, nämlich: dass das grithmetische Mittel aus den Extremen nur um einige Zelintel eines Centesimalgrades von derjenigen mittleren Wärme abweiche, die aus einer großen Anzahl von Beobachtungen am Tage abgeleitet worden ist.

P

II.

Beschreibung

eines Instruments zur Bestimmung der mittlern Temperatur eines Ortes für jeden gegebenen Zeitraum;

YOD

J. G. GRASSMANN, Prof. am Gymn. zu Stettin.

Um die mittlere Temperatur eines gegebenen Zeitabschnitts an einem Orte zu erfahren, wird bekanntlich eine Reihe über die Tageszeiten gehörig vertheilter Beobachtungen angewendet. Man hält es, um die mittlere Temperatur eines Tages zu erhalten, gewöhnlich für hinreichend, drei Beobachtungen, eine Morgens, eine Mittags und eine Abends zu machen. Dass man durch dieses Versahren die gesuchte mittlere Temperatur eines Tages nur beiläufig erhalte, und mannichfachen Irrthümern ansgesetzt sey, ist zu einleuchtend, ale dass es einer Auseinandersetzung bedürfte. Diess würde indese da von geringem Belange seyn, wo es darauf ankömmt, die mittlere Temperatur eines größern Zeitabschnittes, z. B. eines Jahres, zu finden, wenn man nur verfichert seyn könnte, dass die Irrthumer blos zufällig wären, und bald auf die eine, bald auf die andere Seite fielen, so dass sie sich bei einer bedeutenden Reihe von Beobachtungen in dem erhaltenen Durchschnitt wechselseitig tilgten.

Es ist aber sehr zu fürchten, dass hierbei constante Fehler vorkommen, welche eine ganze Reihe von tägliohen Mitteln in demfelben Sinne treffen, so dass sie z. B. alle zu hoch ausfallen, die daher, wenn man ihren Durchschnitt nimmt, kein richtiges jährliches Mittel geben können. So dauert z. B. an hellen VV intertagen die größte Wärme nur wenige Stunden, kommt aber, wenn man die mittlere Temperatur eines Tages aus drei Beobachtungen nimmt, so in Rechnung, als habe sie 8 Stunden gedauert. Die Kälte steigt dagegen während der Nacht gewöhnlich nur um wenige Grade, und die größte Kälte gilt daher eigentlich für einen größern Zeitraum, als für welchen sie in dem Durchschnitt aus 3 täglichen Beobachtungen in Rechnung kommt. Die mittlere Temperatur eines solchen Tages kann daher beträchtlich geringer seyn, als ein solcher Durchschnitt sie giebt.

Noch weniger zuverläßig scheint mir das Mittel aus der Beobachtung der täglichen Temperatur-Extreme. Sie können die wahre Mittelwärme eines Tages eben so wenig geben, als die Beobachtung der größten VVärme und der größten Kälte eines Jahres die mittlere VVärme dieses Jahres giebt *). Auch steht das Maximum der VVärme eines Tages in der That unter ganz andern Verhältnissen, als das Maximum der Kälte. Jenes wird durch eine allmählig steigende, und dann wieder abnehmende Kraft — die Einwirkung der steigenden und sinkenden Sonne — hervorgebracht. Die Abkühlung vom Sonnenuntergang bis zum Sonnenaufgang hängt dagegen keineswegs von

^{*)} Dass indess die Abweichung dieses Mittels von der wahren mittleten Wärme nicht so groß ist, wie gemeiniglich geglaubt wird, bat man aus dem vorhergehenden Aussatz ersehen. P.

der Tiese der Sonne unter dem Horizonte ab, sondern scheint, abgesehen von allen durch atmosphärische Niederschläge oder Auslösungen bewirkten Temperaturveränderungen, nur unter den allgemein physischen Verhältnissen der allmähligen Abkühlung zu
stehen. (Fig. 3 stellt den muthmasslichen Gang der
Temperatur im Sommer, und Fig. 4 den im Winter dar).

Nach Törnstens unter 64° nördlicher Breite angestellten zehnjährigen Beobachtungen steht das jährliche Mittel aus Beobachtungen um 6 Uhr Morgens
und um 6 Uhr Abends um 0,67 Grad Reaumür unter
dem jährlichen Mittel aus den Beobachtungen der täglichen Temperatur-Extreme 4).

Die wahre mittlere Warme eines Tages ist eigentlich der Durchschnitt einer unendlichen Menge stetig
folgender, durch alle 24 Stunden hindurchgehender
Beobachtungen. Diesem würde man ohne allen merklichen Fehler den Durchschnitt aus 96 viertelstündigen oder 48 halbstündigen Beobachtungen substitutiren
können. Eine solche Ausmittelung ist allerdings sehr
beschwerlich, und erforderte wenigstens zwei von andern Geschäften freie Beobachter. Es ist hierbei ein
lästiger Umstand, dass das wahre Mittel eines Tages
von dem Mittel aus Beobachtungen zu bestimmten
Tageszeiten, oder aus den Temperatur - Extremen
nicht zu allen Zeiten und an allen Orten auf gleiche
VVeise abhängen, sondern dass die Function, mittelst

a) Leopold v. Buch über die Gränzen des ewigen Schnees im -, Norden, in Gilberts Annalen B. 41 S. 44, aus den Verbandlungen der Schwedischen Akademie 1796. III.

deren diese Abhängigkeit sich darstellt, nach den verschiedenen Jahreszeiten, Klimaten und örtlichen Lagen verschieden seyn wird. - Untersuchungen dieser Art scheinen noch nicht angestellt zu seyn, wenigstens sind sie mir unbekannt geblieben. - Herr Prof. Brandes, in seinen trefflichen und höchst belehrenden Untersuchungen über den mittlern Gang der Wärme-Aenderungen, übergeht diesen Gegenstand gänzlich, und bemerkt blos (S. 4), das seine Bestim- ' mungen aus Beobachtungsreihen hergeleitet sind, deren größter Theil die Warme zu drei verschiedenen Tageszeiten angiebt, und fügt hinzu, dass die mittlere Wärme dieser drei Tageszeiten nicht erheblich von der Mittelwärme des ganzen Tages abweichen könne - eine Meinung, welcher ich, nach dem Gelagten, nicht unbedingt beipflichten kann, da hier die Haufung der Auzahl der Beobachtungen, falls sie mit einem constanten oder in gleichem Sinne variablen Fehler behaftet seyn sollten, zu keinem richtigen Durchschnittswertlie führen kann.

Schon um die Resultate einer so mühevollen und verdienstlichen Arbeit, wie die, welche in dem gedachten VVerke dem Publikum vorliegt, zu sichern, oder, wenn es nöthig ist, zu berichtigen, wäre daher eine gründliche Untersuchung über die wahre Mittelwärme des Tages höchst wünschenswerth. Die Methode dazu, von welcher eben die Rede war, ist aber in der That mit zu großen Schwierigkeiten verknüpst, als das sich eine genügende Feststellung des fraglichen Gegenstandes nach ihr so bald erwarten ließe.

Ich erlaube mir hier, den Physikern und Astronomen die Idee zu einem Instrumente vorzulegen, welches solbst in jedem Augenblicke die VVarme beobachtet, die Beobachtungen summirt und das Mittel zieht, so dass man nach 24 Stunden die Mittelwärme des Tages, — und eben so die Mittelwärme einer VVoche, eines Monats oder Jahres nach Verlauf derselben — nur ablesen darf, wenigstens durch eine ganz kleine Rechnung sinden kann. Das Instrument überhebt uns also des ganzen beschwerlichen Theils jener Untersuchung, indem es sie allein auf soine Schultern nimmt.

Es ist dasselbe keinesweges so verwickelt und zusammengesetzt, als es der daran gemachten Anforderung nach scheint. Ob es das, was von ihm ausgesagt ist, mit der gehörigen Schärfe und Genauigkeit leisten werde, ist zwar durch keinen Versuch dargethan, da es bis jetzt meines Wissens nicht für einen Zweck, wie dieser, ausgeführt ist, kann aber, nach seiner Einfachheit keinen Augenblick zweifelhaft seyn. ist sogar häufig genug vorhanden, nur für unsern Zweck, so viel mir bekannt, nicht gebraucht; seiné-Idee lässt sich in zwei Worten aussprechen, und liegt so nahe, dass ich mich in der That der Besorgnise, nicht erwehren kann, hier einen Gedanken als neu vorzutragen, den schon viele vor mir gehabt, und auch vielleicht ausgesprochen und ausgeführt haben mögen. Es ist nämlich nichts mehr und nichts weniger als eine Pendeluhr ohne Compensation. Noch zweckmässiger wird es aber seyn, ihrem Pendel gerade die entgegengesetzte Einrichtung eines Compensationspendels zu geben. Da eine solche Uhr in der Wärme langsamer, in der Kälte rascher geht, so ist der Unterschied der Zeit, welche sie zeigt, eine Funktion der Warme, welche unterdele geherrscht, und welche mit allen ihren Veränderungen/immer sogleich in den Gang der Uhr eingewirkt hat. Wird das Pendel der Uhr für o regulirt, doch so gestellt, dass die Dauer einer Schwingung bei o° genau eine Secunde ist, die Uhr also bei dieser Temperatur in ihrem Gange mit einer richtigen astronomischen Uhr für mittlere Zeit übereinstimmt, & ist der Zeitunterschied, den sie nach einem Tage oder nach einer Woche gegen jene Uhr angiebt, ein Ausdruck der mittleren Warme, welche unterdess geherrscht hat; die Uhr hat sie von Secunde zu Secunde richtig beobachtet, summirt, und das Mittel selbst genommen. Gesetzt der Zeitunterschied, den sie zeigt, deutete auf eine Pendellange, welche nach dem Ausdehnungsverhältniss der Pendelstange bei 10° Statt findet, so wäre dieses die mittlere Wärme des fraglichen Zeitraums.

Zwei Umstände scheinen hier in Beziehung auf die Anwendbarkeit des Pendels zur Bestimmung der mittleren Temperatur eine besondere Erwägung zu verdienen. Der erste betrifft eine solche Ausstellung der Uhr, dass ihr Pendel jedesmal die VVärme der Lust annimmt. Zu diesem Ende scheint es hinreichend sie vor einem nach Norden gehenden Fenster eines ungeheizten Zimmers anzubringen, gegen Restlexe gehörig zu schützen, und sie mit einem Gehäuse aus Eisenblech zu umgeben, welches oben und unten mit einem engen Drahtgitter versehen ist, um den Lüstwechsel zu gestatten. — Es versteht sich, dass das obere durch ein Dach gegen das Eindringen der Feuchtigkeit geschützt seyn müsste. Auch scheint es mir gar keine Schwierigkeit zu haben, das Pendel in

zuhängen, so dass diese noch im Zimmer bliebe. — Durch eine solche Vorrichtung scheinen alle Vorsichtsmassregeln, welche man bei Aushängung der Thermometer zu den täglichen Beobachtungen zu empsehlen pflegt, auf das Pendel übertragen, nur dass dieses nie unmittelbar einem Luftzuge ausgesetzt werden darf.

Der zweite Umstand, welcher hier in Erwägung gezogen werden mus, ist der, ob die Ausdehnung des Pendels in der Warme hinreichend groß seyn werde, um diese daraus mit der nöthigen Schärfe bestimmen zu können. Die Beantwortung dieser Frage hängt zum Theil von der Gränze der unvermeidlichen Feliler in dem Gange einer astronomischen Uhr mit einem Compensationspendel ab. Da es nir hierüber aber an den nöthigen Erfahrungen und Unterluchungen fehlt, so mus ich diesen Umstand gänzlich übergehen, und werde also alle übrigen Einflüsse auf den Gang der Uhr, wie z. B. die größere Ausweichung, den größeren Widerstand einer dichteren Luft, Verdickung des Oels u. s. w. hier ganzlich außer Acht lassen, und ihn blos als abhängig von der Länge des Pendels betrachten. Unter diesen Voraussetzungen würde schon ein Pendel mit einer einfachen Pendelstange aus einem sich stark ausdehnenden Metalle (z. B. aus gewalztem oder gehämmertem Zink, welches sich nach Smeaton vom Gefrierpunkte bis zum Siedepuukte in dem Verhältnisse von 1 zu 1,00373 ausdehnt b) nicht unbrauchbare Beobachtungen geben.

b) Kastners Physik S. 913. Biot in seinem Traité sührt das Ausdehnungsverhältniss des Zinks gar nicht an.

Die Berechnung e) ergiebt, dass eine damit versehene

e) Es sey l die Länge des Secundenpendels, (beiläusig nahe 38 rheinländische oder preus. Zoll) 1+tk das Ausdehnungsverhältniss der Pendelstange für t Centesimalgrad Wärme, und f, in Secunden ausgedrückt, die Dauer einer Schwingung eines Pendels, welches bei 0 Grad mit einem richtigen Secundenpendel gleichzeitig schwang, sich nun aber in einer Wärme von t Graden auf (1+tk) l verlängert hat. Da sich nun die Schwingungszeiten wie die Quadratwurzeln der Pendellängen verhalten, so ist:

$$I: \int = \sqrt{l}: \sqrt{(1+tk) \cdot l} = 1: \sqrt{1+tk}$$
woraus $\int = \sqrt{1+tk}$,

Hiefür kann man, da tk gegen I immer sehr klein ist, ohne merklichen Fehler setzen:

1)
$$\int = 1 + \xi t k$$

Die Zahl der Schwingungen, welche ein solches Pendel in einem gegebenen Zeitraume von \mathcal{A} Secunden (z. B. in einem Tage, wo $\mathcal{A} = 86400$) macht, ist solglich:

 $\frac{A}{1+\frac{1}{2}tk}$ wosür man wieder ohne merklichen Fehler setzen kann $A-\frac{1}{2}Atk$

Die Uhr bleibt also gegen eine richtige Secundenuhr um Atk zurück. Diesen Zeitunterschied in Secunden setze man d, so ist:

2)
$$d = \frac{1}{2} Atk$$
 woraus folgt

$$\mathfrak{z} = \frac{2d}{AK}$$

Ist also k bekannt, so kann aus dem Zurückbleiben der Uhr die mittlere Temperatur sür einen Zeitraum von A Secunden nach dieser Gleichung hergeleitet werden. Sollte sie vorgehen, so ist d negativ, woraus auch t negativ gesunden wird, wie man leicht übersieht. Noch ein drittes Glied sür sin Rechnung zu ziehen, wird nur in seltenen Fällen, und auch dann nur wenn die größte Genauigkeit gesucht wird, ersorderlich seyn.

Uhr für jede 10 Centesimalgrade Warme oder Kälte

Für die Berechnung des täglichen Zurückbleibens eines Zinkpendels bei 10° Cent. Wärme nach der Gleichung 2) hat man

4 = \$6400, t = 10, h = 0,0000373

43200 Man findet folglich

Nimmt man noch das folgende Glied, so erhält man

$$\int = \sqrt{1+tk} = 1+3tk - 3t^2k^2 + \dots$$

Hieraus ist die Zahl der Schwingungen in A Secunden

$$\frac{A}{1+\frac{1}{2}ih-\frac{7}{6}i^{2}k^{2}}=A-\frac{7}{2}A\cdot ih+\frac{2}{6}Ai^{2}k^{2}-..$$

Hieraus hat man nun
$$d' = \frac{\pi}{4}Atk - \frac{\pi}{4}At^2k^2$$
,
 $= \frac{\pi}{4}At^2 (1 - \frac{\pi}{4}tk)$

Vergleichen wir das hier gefundene genauere d' mit dem in Formel 2 (S. 426), so ist

$$d: d' = \frac{1}{4}Atk: \frac{1}{4}Atk(1-\frac{1}{4}tk) = 1: (1-\frac{1}{4}tk)$$
folglich $d' = d(1-\frac{1}{4}tk)$

Is sey $s = 50^{\circ}$ C. and k = 6,0000373

$$50$$

$$6k = 0,0018650$$

$$3$$

$$0,0055950$$

$$4 = 0,0013987$$

Der Factor I — $\frac{1}{4}tk$ weicht von I so wenig ab, dass man in allen hier vorkommenden Fällen ohne allen merklichen Fehler d' = d setzen, d. h. sich mit dem ersten Gliede aus $\sqrt{1+tk}$, nämlich I $+\frac{1}{4}tk$, begnügen kann, weshalb darauf in den sernern Rechnungen keine Rücksicht genommen, d. k. $\frac{1}{4}tk$ als ein blosses Disserential betrachtet worden.

täglich um 16,11 Secunden gegen eine richtig gehende Compensationspendeluhr differiren würde, vorausgesetzt, dass der Gang beider Uhren bei oo übereinstimmte. — Allein es wird doch zweckmäsiger seyn, sich zu diesen Beobachtungen eines rostförmigen Pendels zu bedienen, dessen sämmtliche abwärts gehende Strecken aus dem sich mehr ausdehnenden, die aufwärts gehenden aus dem sich weniger in der Wärme ausdelmenden Metalle bestellen. So könnte man z. B. alle abwärts gehenden Strecken aus Zink, alle aufwärts gehenden aus Stahl machen, auch dem Pendel statt der rostförmigen eine röhrenförmige Gestalt geben d). - Hierbei bleibt es nun der Willkühr über-, lassen, aus wie vielen Stäben oder Röhren man das Pendel zusammensetzen will. Die Anordnung wird sich immer so treffen lassen, dass i Grad Wärmeänderung einer Differenz von einer gegebenen Anzahl von Secunden in dem täglichen Gange der Uhr entspricht . So finde ich, dass ein rostförmiges Pendel

- d) Bode astronomisches Jahrbuch 1808. S. 249.
- e) Die abwärts gehenden Zinkstrecken des bei 0° regulirten thermometrischen rostsörmigen Secundenpendels werden, wenn die Linse im Schwingungspunkte ausgehängt ist, die auswärts gehenden Stahlstrecken um die Länge des einsachen Secundenpendels übertressen müssen. Setzen wir diese Länge = 1, und die Länge der Stahlstrecken, durch dieselbe Einheit gemessen, = x, so beträgt die Summe der Zinkstrecken überhaupt 1 + x. Unter diesen Umständen wird sich das Pendel, wenn 1 + k' das Ausdehnungsverhältnis des Zinks sür 1° Cent, bezeichnet, bei einer Wärme von 1° Cent, in seinen Zinkstrecken verlängern um k' (1+x), dagegen wird es sich, wenn 1 + k" das Ausdehnungsverhältnis des Stahls ist, in seinen Stahlstrecken

von 9 Stäben Zink und Stahl, die der Länge des einfachen Secundenpendels ungefähr gleicht find, und welches also aus 3 abwärts gehenden Zinkstrecken und 2 aufwärts gehenden Stahlstrecken besteht, für jeden Centesimalgrad Wärmeänderung eine Disserenz von täglich 4 Secunden in Zeit giebt, wenn man das obige Ausdehnungsverhältnis für den Zink beibehält, und das des Stahls nach Biot = 1,00001079 für 1 Cen-

verkürzen um kuz. Die Ausdehnung des Rostpendels sür 1° Cent., welche wir k nennen, ist daher

4)
$$k = k' + k'x - k''x = k' + (k' - k'') x_1$$

und das Pendel kann angesehen werden, als bestände es aus Einer Masse, deren Ausdehnungsverhältniss 1+k ist. Wäre k gegeben, und man suchte x, so hätte man

$$z = \frac{k-k'}{k'-k''}$$

Dieser Ausdruck wird zur Anordnung eines Rostpendels brauchbar seyn, wenn verlangt wird, dass es für einen Grad Wärmeänderung einen bestimmten Zeitunterschied täglich geben soll. Es ist nämlich dieser Zeitunterschied (d), da hier t = 1 gesetzt ist, aus der 2ten Gleichung:

$$d = \frac{1}{2}Ak$$
, worsus

$$6) \qquad k = \frac{2d}{4} \quad \text{folgt.}$$

Ist k durch d und A gegeben, so sindet man, wenn man auch k' und k", die Ausdehnungen der Metalle, aus denen man das Pendel zusammensetzen will, als bekannt betrachtet, die Größe x, d. h. die Länge der auswärts gehenden Stahlstrecken aus der 5ten Gleichung.

Um ein Pendel aus Zink und Stahl zu construiren, welches für 19 C. Wärmeänderung täglich einen Unterschied von testimalgrad seizt f. Kann man nach Viertelsecunden beobachten, so würde eine Disserenz von 2½ Secunden täglich genügen, um die Mittelwärme eines Tages bis auf Zehntel eines Decimalgrades zu bestimmen. Zu diesem Zweck würde ein Rost aus 5 Stäben Zink und Stahl, der also aus 2 abwärts gehenden Zinkstrecken und einer aufwärts gehenden Stahlstrecke bestände, genügen. — Es ist hiebei nicht zu übersehen, dass die Beobachtungssehler in Perichung auf die Mittelwärme eines Tages ohne allen Zinslus auf die Angabe der Mittelwärme eines Monats oder Jahres sind, vorausgesetzt, dass man die Uhr in dieser ganzen Zeit ununterbrochen sortgehen ließe.

2½ Secunden zeigte, hätte man d = 2½, A = 86400, folglich

$$k = \frac{2d}{A} = 0,00005787.$$
Da nun
$$k' = 0,00003730$$

$$k'' = 0,00002057$$

$$k' - k'' = (0,00002657)$$

$$18557 38$$

$$2013 6208$$

$$1856 2328$$

$$157 29,49 = s in Zolien sheist.$$

$$159$$

Die aufwärts gehende Stahlstrecke müste also 0,776 von der Länge des einsachen Secundenpendels, oder, wenn dieses 38 Zoll zheinl. gerechnet wird, 29,49, nahe 29\frac{1}{2} Zoll betragen,

f) Biot Traite p. 159. T. I.

- . Wäre das Ausdehnungsverhältnise der Metalle mit hinreichender Sicherheit bekannt, so würde es genügen, das zusammengesetzte Pendel bei einer Tem+ peratur von oo so zu reguliren, das es bei dieser Temperatur mit einem richtigen Secundenpendel gleichzeitig schwingt. Alles übrige ware Sache der Rechnung; diese würde die Auslage des Pendels in die Sprache unsers Quecksilberthermometers übersetzen, und es kame nur darauf an, jene Ausfage scharf aufznfassen. Wie weit dieses letztere geschehen könne, davon ist in dem Obigen so eben die Rede gewesen, und es wird sich weiterhin noch ein Mittel zeigen, wodurch diese Schärfe noch vermehrt werden kann; allein jene Uebertragung der Sprache des Pendels in die des Thermometers bedarf noch einer besondern Untersuchung.

Es scheint zuvörderst keine bedeutenden Schwierigkeiten zu haben, das Pendel zur Beobachtung der
Mittelwärme, welches ich künstig das thermometrische Pendel nennen will, für die Temperatur von o
zu reguliren, wenn man im Bestize einer richtiggehenden Secundenuhr mit einem Compensationspendel
ist. Die Temperatur der Lust hält sich oft, insbesondere, wenn nach tiesem Schnee Thauwetter eintreten
will, ziemlich genau auf oo, und ee lassen sich leicht
Vorrichtungen angeben, wodurch man die Temperatur in einem eingeschlossenen Raume auf diesen Punkt
für längere Zeit fixiren kann.

Allein die Angaben des Ausdehnungsverhältnisses der Metalle sind wohl noch zu unsicher, als dass man sich allein darauf stützen, und sich des Versuchs überheben könnte. Dieser kann nun auf zwei ver-

schiedene Arten angestellt werden, einmal durch unmittelbare Messung, und zweitens durch Beobachtung des Ganges der mit dem thermometrischen Pendel versehenen Uhr.

So ausgebreitet und vervollkommnet auch jetzt die Hülfsmittel der Mechanik und Optik sind, so scheint die unmittelbare Messung des Ausdehnungeverhaltnisses doch zu große Schwierigkeiten zu haben, als dass man die hinreichende Genauigkeit davon erwarten könnte, zumal wenn man das Pendel, wie es doch nothwendig scheint, in seiner senkrechten Lage ausgehängt, so wie es sich an der Uhr besindet, während der Messung erhalten wollte, wodurch es schon sehr schwierig wird, ihm in seiner ganzen Länge geinan dieselbe Temperatur zu geben. VVir geben daher diese Methode gänzlich auf, und wenden uns zu der andern.

Auch diese hat ihre Schwierigkeiten, welche vorzüglich daraus entspringen, dass sich kleine Zeittheile nicht mit der Genauigkeit beobachten lassen, als kleine Raumtheile, und dass man daher den Versuch über einen längern Zeitraum ausdehnen muß, wenn man zu einiger Genauigkeit gelangen will.

Folgendes Mittel scheint mir aber zu jeder ersorderlichen Genauigkeit zu führen, und in Beziehung auf die genaue Abmessung der Zeit dieselben Vortheile zu gewähren, welche der Vernier in Beziehung auf die genaue Ausmessung der Längen darbietet. Es wird nur darauf ankommen durch den Versuch auszumitteln, wie es am besten auzuwenden, und welche Hülssmittel dem Auge öder dem Ohre noch zu geben seyn möchten.

Es befinde fich eine Uhr mit einem richtigen Compensations - Secundenpendel in nicht zu großer Entfernung neben unserer Uhr mit dem thermometrischen Pendel. — Beide müssen sich entweder aus eine hinlänglich starke Mauer stützen, oder doch so angebracht seyn, dass sie sich ihre Bewegung nicht mittheilen können. — Die Ausstellung auf abgesonderten Gerüsten, welche sich beide auf einen aus einer Balkenlage und darüber gedeckten Dielen bestehenden Fußboden stützen, ist ganz verwerslich g). Ueberhaupt wird man nicht vorsichtig genug seyn können, um jeden Einsluss des einem Pendels auf das andere zu entsernen; wie klein und geringsügig ein solcher Impuls auch seyn mag, so wird er sich, viele Taustal. Mal wiederholt, doch geltend machen, und den Gang

g) Cf. Laplace in Gilb. Ann. B. 57. S. 229 sqq. Durch folgenden ganz einfachen Versuch kann sich jeder überzeugen, wie leicht sich die Schwingung eines Pendels einem andern mittheilt. Man hänge eine an einen Faden besestigte Flintenkugel an dem Gehäuse einer mit einem nicht zu leichten Pendelversehenen, und auf diesem Gehäuse ruhenden, Secundenuhr fo auf, dass der Faden neben dem Gehäuse herunterhängt, und sich in dem Ruhepunkte auf irgend einen Theil des Gehäuses stützt. Giebt man nun dem freien Theile des Fadens nur ungefähr die Länge eines Secundenpendels, so wird man in einigen Minuten bemerken, dass sich auch dieses Pendel in Bewegung setzt, und so schwingt, dass beide immer nach entgegengesetzten Seiten ausweichen. Diese Bewegung stellt sich auch immer auf dieselbe Weise wieder her, wie ost man sie auch unterbricht oder abändert. Hängt man das Fadenpendel dagegen in gleicher Entiernung an einen in die Wand geschizgenen Nagel auf, so ist eine solche Bewegung ...nicht bemerkbar, ;

der Beobachtung stören. Eine Ausstellung auf gänzlich gesonderten gehörig starken Gerüsten kann nur in
dem Falle für zuläseig gehalten werden, wenn beide
zur ebenen Erde auf dem soliden, nicht gedielten,
sondern eben mit Steinen gepslasterten Boden stehen.

·Man beobachte nun beide Pendel bis zu dem Augenblick, wo die Schläge derselben coincidiren, d. h. wo eine Secunde an dem einen in demselben Augenblicke beendigt ist, als an dem andern. Diese Beobachtung wird sich eben sowold mit dem Auge als mit dem Ohre machen lassen, und man wird bei einiger Uebung leicht dahin gelangen, auf beide Arten zu beobschien, und die eine Beobachtung durch die andere zu controliren. Für die Beobachtung mittelst des Anges scheint es am vortheilhaftesten einen Spiegelsextanten so aufzustellen, dass sich die Bilder der ruhenden Pendel gerade decken, und ihn in dieser Lage zu besestigen. Sobald beide Bilder der schwingenden Pendel sich nun, insbesondere in der Mitte des Schwunges, wieder decken, hat man eine Coincidenz. Welche Vortheile man sich dabei durch die Anbringung gewisser Kennzeichen, die sich z. B. im Augenblicke der Coincidenz berühren, verschaffen könne. wird fich jeder am besten selbst heraussuchen. Uebriigens wird man nur diejenigen Coincidenzen brauchen können, bei welchen die Pendel nach derselben Seite ausweichen.

Beobachtet man nun zwei nicht zu nahe liegende Coincidenzen, so wird sich daraus die Dauer einer Schwingung des thermometrischen Pendels mit einer Genauigkeit bestimmen lassen, welche nichts zu wünschen übrig läst, und welche noch vollkommen hinreichend ist, wenn man sich auch um eine ziemlich beträchtliche Anzahl von Secunden in der Bestimmung des Abstandes der beiden beobachteten Conincidenzen geirrt haben sollte h).

Nachdem die Schwierigkeit wegen genauer Ausmessung der Schwingungszeiten nun beseitigt, scheinen vornehmlich solgende VVege offen zu stehen, um mittelst der Beobachtung des Ganges der mit dem thermometrischen Pendel versehenen, und für oo ro-

h) Es sey die Anzahl der Schwingungen eines richtigen Compensations-Secundenpendels von einer Coincidenz zu irgend einer
andern = A, ein thermometrisches Pendel, welches bei o
mit ihm gleichzeitig schwingt, mache unterdess bei einer höhern
Temperatur t, A-d Schwingungen, wo d genau eine Anzahl ganzer Segunden bezeichnet. Man hat nun aus der zten
und zen Gleichung

$$2d = Atk$$
, woraus $k = \frac{2d}{At} = \frac{2d}{t} \cdot \frac{1}{A}$

Diese Gleichung zeigt, welchen Einflus ein Irrthum in der Beobachtung der beiden Coincidenzen auf die Bestimmung von k haben wird. Setzt man nämlich $A \pm \Delta$ Astatt A in dieselbe, so sindet sich das erste Glied von $\Delta k = \pm \frac{2d}{t} \cdot \frac{\Delta A}{A^{2}}$ welches selbst für einen mässigen Zeitraum nicht von Bedentung seyn kann. \pm

Es sey z. B. eine Coincidenz beobachtet Morgens 7^h 28' 34''
und eine andere Abends um — 6^h 35' 15''

Zeitunterschied — 11^h 6' 40''

— in Secunden 40000 = A

Die thermometrische Uhr sey während dess um 18 Secunden = d zurückgeblieben, und die Temperatur des Pendels sey 16° C. = t gewesen. Man hat hieraus $k = \frac{2d}{dt} = 0,00005625$. Sollte zun der mögliche Irrthum in Beobachtung der Coincidenzen

gulirten Uhr das Ausdehnungsverhältniss dieses Pendels zu finden, und damit zugleich die thermometrische Bedeutung seiner Anzeigen kennen zu lernen.

- 1. Man bringe das thermometrische mit seiner Uhr in Verbindung stehende Pendel einige Stunden lang in Dämpse des kochenden Wassers, und wenn es die Temperatur desselben angenommen und wieder trocken geworden, so beobachte man einige nicht zu nahe liegende Coincidenzen.
- 2. Man bringe das Pendel in einen tiefen Keller, dessen Temperatur man kennt, und beobachte auch hier einige Coincidenzen mit einem richtigen Secundenpendel.
- 3. Man beobachte an einem warmen Tage, oder noch besser mehrere Tage hintereinander die Temperatur, worin sich das thermometrische Pendel besindet an recht genauen Thermometern von Viertelstunde zu Viertelstunde, und nehme hieraus das Mittel. Für eben diesen Zeitraum beobachte man den Gang des thermometrischen Pendels, indem man zu Ansang und zu Ende desselben eine Coincidenz abwartet, und die Zwischenzeit beider Coincidenzen in Rechnung

auch 40" betragen (= ΔA), so würde doch der Einfluss dieses Irrthums auf die Bestimmung von k (nämlich $\Delta k = \frac{2d}{t} \cdot \frac{\Delta A}{A^2}$) nur einige Einheiten auf der 8ten Stelle ausmachen. Man sieht hieraus, welche Schärse sich von diesem Versahren erwarten lässt. Der Irrthum aus der unrichtigen Bestimmung der Coincidenzen kann als verschwindend betrachtet werden gegen den Fehler, welcher aus der mangelnden Schärse in der Bestimmung der Temperatur entspringen kann.

nimmt. Da man die mittlere Temperatur dieser Zwischenzeit kennt, so hat es keine Schwierigkeit, das
Ausdehnungsverhältnis der Pendelstange hieraus zu
finden.

Welcher von diesen Methoden man fich bedienen will, bleibt jedem überlassen. Die erste hat den Vortheil, von thermometrischen Bestimmungen unabhängig zu seyn, bedarf aber ohne Zweifel noch besonderer Correctionen wegen des Widerstandes etc. Die zweite gewährt den Vortheil, dass man in Ansehung der Zeit nicht beschränkt ist, und daher den Unterschied für einen beträchtlichen Zwischenraum nehmen kann. -Beide find aber sonst mit großen Unbequemlichkeiten verknüpft. - Da nun das thermometrische Pendel doch nur hauptsächlich auf Sternwarten gebraucht werden möchte, wo eine genaue Zeitbestimmung und richtig gehende Ehren stets vorhanden sind, so wird man ohne Zweifel der dritten Methode vor den beiden ersten den Vorzug geben. Sie erfordert keine weitern Vorrichtungen, und ist vollkommen zuverlässig, voransgesetzt, das zwei zuverlässige Beobachter vorhanden find, aber sie kann keine größere Genauigkeit geben, als die der thermometrischen Beobachtungen, worauf sie sich stützt i).

i) Setzt man in die Formel $k = \frac{2d}{At}$, $t + \Delta t$ statt t, so sindet sich das erste Glied von $\Delta k = \frac{2d}{A} \cdot \frac{\Delta t}{t^2}$. Behält man das Beispiel der vorigen Anmerkung, und setzt man den möglichen Fehler in der Bestimmung der mittleren Temperatur $\frac{1}{45}$ Grad der Centesimalscale, so sindet man den dadurch began-Annal, d. Physik, B. 80. St. 4, J. 1825, St. 8.

Wir haben bisher stets vorausgesetzt, dass das Pendel für die Temperatur des Gesrierpunkts genau regulirt sey, so dass es mit einem richtigen Secundenpendel gleichzeitig schwingt. So wie man aber ein Thermometer aus jeden zwei, nicht zu nahe an einander liegenden, und nur genau bekannten Temperaturen reguliren kann, so kann dieses auch mit dem thermometrischen Pendel aus zwei mittleren Temperaturen geschehen. Die Genauigkeit kann dann aber nicht die des Quecksilberthermometers, auf welche sie sich stützte, übertressen k).

genen Irrthum in der Bestimmung von k ungefähr 35 Einheiten der 8ten Stelle. Er kann aber noch verändert werden, wenn man den Abstand der beiden Temperaturen größer nimmt.

k) Es sey die Länge eines nicht regulirten wermometrischen Pendels bei der Temperatur von 0° = j, und die Dauer einer Schwingung desselben bei dieser Temperatur = s, wo sowohl j als s unbekannt sind. Man sände die Dauer einer Schwingung bei z Centesimalgraden Wärme = f, und bei t' Graden = f' so ist, wenn man das Ausdehnungsverhältnis des Pendels sür I Centesimalgrad wieder I + k setzt:

$$s: \int = \sqrt{j}: \sqrt{(1+tk)j}$$

$$= 1: \sqrt{1+tk} = 1: (1+\frac{\pi}{2}tk)$$
woraus folgt $s = \frac{\int}{1+\frac{\pi}{2}tk}$

Auf gleiche Weise findet man:

$$s = \frac{\int_{1}^{t}}{1 + \frac{1}{2}tk}$$

Diese beiden Werthe von a gleichgesetzt, erhält man

$$\frac{\int}{1+\frac{1}{2}tk} = \frac{\int^{t}}{1+\frac{1}{2}t^{t}k}$$
folglich $\int +\frac{1}{2}t^{t}k \int = \int^{t} +\frac{1}{2}tk \int^{t}$.

Ist der Gang einer Uhr mit thermometrischen Pendel genau bekannt, und kann man sich mit Sicherheit darauf verlassen, so kann es sehr bequem gebraucht werden, um das Ausdehnungsverhältnis der Körpern in der Wärme mit größerer Genauigkeit zu finden, als nach irgend einer andern Methode möglich seyn möchte. Hierzu ist eine dritte Uhr (Secundenzähler) nöthig, welche etwa so vorgerichtet ist, dass man die Linse ihres Pendels und die Schwingungsaxe leicht an eine Stange von beliebiger Materie Die zwei erforderlichen Beobanschrauben kann. achtungen müssen in zwei nicht zu nahe liegenden Temperaturen geschehen, ohne dass es nothig wäre, dass diese Temperaturen gleich blieben. Sie haben übrigens nicht die mindesten Schwierigkeiten, wenn man sich nur versichert, dass beide Pendel stets derselben Temperatur ausgeletzt find, und da man in Rücklicht der Zeit dabei gar nicht beschränkt ist, (indem die thermometrische Uhr immer die Mittelwärme

Hierans iff
$$f - f' = \frac{1}{2}t^{i}kf - \frac{1}{2}tkf'$$
. Daher

7) $k = 2\frac{\int -f'}{t'f - tf'}$

Bestimmt man \int und \int aus irgend beträchtlichen Zeiträumen, z.B. einem oder einigen Tagen, mittelst der Coincidenzen, so kann man sie als völlig genau ansehen, und es kann ein Fehler nur aus der unrichtigen Angabe der Temperatur entspringen; auch dieser wird aber um so geringer seyn, je größer der Abstand der beiden Temperaturen ist. — Liegt die eine Temperatur unter dem Gestierpunkte, so ist sür diese t negativ.

Hat man aus den obigen Gleichungen k gefunden, so lässt sich daraus s und j leicht bestimmen, so dass man, wenn man es wünscht, das Pendel für of reguliren kann.

des ganzen Zeitraumes giebt) so giebt es kaum irgend einen Grad der Genauigkeit, der sich auf diesem VVege nicht erreichen ließe, wenn man nur im Stande ist, alle störenden Einstüße aus dem Gange der Uhren zu entfernen. Der Vortheil aber besteht darin, daß auch die kleinsten Veränderungen durch die millionenmatige VViederholung ihres Einstußes auf die Dauer der Schwingungen sich am Ende deutlich genug bemerklich machen 9.

Die vorgeschlagene Einrichtung des thermometrischen Pendels ist keinesweges die einzige, welche sich denken läset, sondern es können alle zur Compensation angewandten Vorrichtungen, im entgegengesetzten Sinne angewandt, hierzu dienen, man würde also auch thermometrische Taschenuhren etc. zur Beobachtung der mittlern Temperatur construiren können, wie wohl sich davon schwerlich eine irgend genügende Genauigkeit erwarten ließe. — Folgende beiden Vorrichtungen scheinen aber noch eine Beachtung zu verdienen.

Kame es darauf an, für eine geringe Aenderung. der Temperatur einen bedeutenden Ausschlag an der Uhr zu erhalten, so würde man diesen Zweck auf folgende Art zu erreichen im Stande seyn. — Es sey A (Fig. 5.) eine Linse von Glas, welche 20 bis 30 Cu-

D' Zur Berechnung von k dient die 7te Formel, nur dass man hier t und tt nicht aus Beobachtungen des Quecksilberthermometers herleiten darf, sondern von dem thermometrischen Pendel, dessen Gang bereits bekannt ist, jedes mittelst einer Beobachtung unmittelbar nehmen kann.

bikzoll innern Raum gewährt. Durch diese geht eine oben und unten in die Linse eingeschmolzene Glasröhre, welche unten bei a eine Seitenöffnung hat, hindurch, und ist oben bei B zu einer Kugel erweitert, aus welcher noch eine kurze oben zugeschmolzene Röhre bis gegen D in die Höhe steigt, um in Messing gesalst, und dadurch mit dem obern Theil des Pendels CD verbunden zu werden. Dieser Glasapparat ist einem Theile nach mit Quecksilber gefüllt, und zwar so, dass bei der Temperatur des Gestierpunkts die Röhre und ein Theil beider Gesälse noch mit Quecksilber gefüllt ist. Der übrige Theil des Gesäses A enthält völlig trockene Lust, im Gesäse Baber ist er lustleer. Mittelst der Schraube bei D kann

das Pendel regulirt werden.

Steigt nun die Temperatur, so dehnt sich die Luft des Gefälses A aus, und vertreibt einen Theil des Quecksilbers, welches genöthigt wird, in das Gefals B zu steigen. Dadurch wird aber der Schwingungspunkt des Pendels höher gerückt, und die Uhr fängt an rascher zu gehen. Da sich das aufgestiegene Queckfilber in dem Ranme der Kugel B ausbreitet, so wird die Druckhöhe, unter welcher die Luft bei A steht, nicht sehr bedeutend vergrößert werden, sondern nahe gleich bleiben. Sie wird sich also vom Gefrierpunkt bis zum Siedepunkte nahe in dem Verhältnisse von 8 zu 11 ausdehnen. - Gesetzt die Lust nähme bei 0° einen Raum von 16 Cubikzoll ein, so würde bei 1630 Cent. ungefähr ein Cubikzoll Queckfilber aus der untern Kugel in die obere gestiegen seyn, wodurch eine sehr bedeutende Beschleunigung in dem Gange der Uhr (20 bis 30 Sec. in der Stunde!) bewirkt werden würde. - Die Schwingungszeit dieses Pendels ist allerdings eine Funktion der Warme, die Theorie desselben aber möchte nicht ohne bedeutende Schwierigkeiten seyn, theils wegen der ungleichförmigen Zusammensetzung desselben, wovon die Ausdelinung seiner festen Bestandtheile-abhängt, theils wegen der Ausdehnung des Queckfilbers und wegen Verrückung des Schwerpunkts desselben in jedem der beiden immer nicht ganz regelmälsigen Gefälse. Auch könnte die wellenförmige Bewegung, welche an den Oberstächen des Quecksilbers, da der Schwingungspunkt nicht in denselben liegt, Statt finden wür-

de, störend auf den Gang der Uhr einwirken.

Die zweite Vorrichtung zu einem thermometrischen Pendel, deren ich eben erwähnte, ist solgende: Man gebe dem Gesässe eines verkürzten Amontons'schen oder Lambert'schen Lustthermometers die Gestalt des Gesässes A (Fig. 5:) und hänge es auf ähnliche VVeise wie das vorige als Pendel an der Uhr auf. Der Ausschlag, den es giebt, wird nicht sehr bedeutend seyn, wenn man die Röhre nicht sehr weit macht, aber es verdient den Namen eines thermometrischen Pendels in zweisachem Sinne, sosen es nicht nur die mittlere Temperatur durch den Gang der Uhr, sondern auch die Temperatur jedes Augenblicks durch seine unmittelbare Anzeige giebt.

Die mittlere Temperatur einer Gegend, und der Gang derselben, ist ein Gegenstand von zu hohem Interelle, als dass nicht jeder Beitrag zur genauern Bestimmung derselben wilkommen seyn sollte, zumal in unserer Zeit, wo die wahrhaft großartigen Unterfuchungen eines Alexander von Humboldt, Leopold von Buch, Wahlenberg u. a. zu so unerwarteten und bedeutenden Refultaten geführt haben, und auch das Interesse für meteorologische Beobachtungen durch den unendlich mühlamen Fleiss eines Brandes und Schön wieder geweckt ist. - Die Schlüsse auf die mittlere Temperatur aus der Quellenwärme, aus der Grenze bis zu welcher gewisse Pflanzen noch vorkommen, aus der Erhöhung der Schneegrenze etc., beruhen bis jetzt alle auf Beobachtungen am Quecksilberthermometer, welche, wie oben gezeigt ist, die mittlere Wärme nicht mit Sicherheit geben können. Sie würden erst durch mehrjährige Beobachtungen am thermometrischen Pendel eine sichere Basis erhalten, welche ihnen um so mehr zu wünschen ist, da jene Anzeigen oft die einzigen Mittel darbieten, zur Kenntnils der mittleren Temperatur einer Gegend zu gelangeni.

III.

Ueber die Urfachen, welche Elektricitäte - Erregung bewirken;

VQD

ADOLPH WALCKER zu Dresden.

(Fortsetzung.)

Ketten aus zwei verschiedenen festen und einem flüssigen Erreger.

a. Mit verschiedenartigem sesten Erreger *).

Die starken Electricitäts - Erregungen, die ich in meinen ersten Versuchen häusig da bemerkte, wo sich Niederschläge bildeten, ließen mich erwarten, dass mehrere Verbindungen der ersten und zweiten Ordnung gegen Metalle Erreger seyn könnten. Ich habe des-

*) Es ist hier der passendste Ort, einige Ersahrungen über die Leitungssähigkeit verschiedener Verbindungen einzuschalten.

Bei Unterbrechung der die Pole, sowehl der einsachen Kette als der Voltaischen Säule, verbindenden Leitungsdrähte des Multiplicatore durch nachsolgende Körper, sowehl in grösseren Stücken, als in der Dicke einer Linie, und darunter waren

Nichtleiter:

trocknes Papier, geleimt und ungeleimt, (ich wiederhole diese schon gekannte Thatsache nur deshalb, weil Herr Becquerel bei seinen Versuchen sich des Papieres bediente, um die Wirkung des Aetzkali auf die Platinpincette aufzu-

halb das Verhalten einiger Verbindungen, besonders gegen Platin und Zink, (als zweien den Endgliedern der metallischen Erreger am nächsten stehenden Metallen) geprüft.

Die Methoden, nach denen ich die Erreger sich berühren liese, waren folgende:

a) Auf die mit dem einen Enddraht des Multiplicators verbundene Platina - oder Zinkplatte legte
ich ein Stückchen Fließspapier, befeuchtete es mit der
leitenden Flüßigkeit, streute den andern Erreger als
Pulver (etwa in einer Oberstäche von & Quadratzoll)
darauf, beseuchtete ihn mit derselben Flüßigkeit, (weil
die meisten dieser Erreger Nichtleiter sind) dräckte
ihn dann mittelst einer dicken, in ihrer Mitte mit einem Loche versehenen (1 Quadratzoll großen), Glasplatte gegen die Unterlage, und berührte ihn durch
das Loch mit einem Drahte von demselben Metall,
welches die Unterlage bildete *).

heben u. s. w., später ein Metallgesäs dadurch von der Platte des Condensators trennte. Herr Pros. Schweigger hat schon bei Mittheilung der B. Versuche in seinem schätzbaren Journal auf diese und andere Widersprüche ausmerksam gemacht), (geschmolzenes) Chlorsilber, Cyansilber, Chlorblei, Jodblei, Cyan-Quecksilber, Kupseroxyd, Chlorantimon, Cyan-Eisen, natürliches Schweselantimon, trocknes Kalihydrat, künstliches Schweselblei, Mennige, Eisenoxyduloxyd, Salpeter, kryst. Glaubersalz, kryst. Eisenvitriol, Kohle von eichenem Holze.

- Leiter waren: Lindenkohle (ein sehr guter, wie bekannt), geschmolzenes Chlorantimon und Bleisuperoxyd in viel höherem Grade als Mangansuperoxyd.
- *) In dem Umstande, dass selbst das dünnste Zinkstäbchen, das von demselben Bleche geschnitten war, welches die Unterlage

1.

b). Prüft man chemische Niederschläge, die zu Stücken getrocknet sind, gegen Platin, so kann man sie in die Platinpincette spannen, und sie in den mit der leitenden Flüssigkeit gesüllten Löffel ein-Die Platinapincette muss zu diesen Versuchen etwas breit, und die Berührung mit dem eingeklemmten Körper möglichst groß seyn, weil diese Verbindungen meist Nichtleiter find und nur, wenn sie, mit einer leitenden Flüssigkeit durchdrungen, die Platinapincette berühren, die erzeugte elek-, trische Strömung fortgeleitet werden kann. die Körper lose Pulver, so klemmt man zwischen die Zange ein Stückchen Badeselwamm, lässt dasselbe mit der anzuwendenden leitenden Flüssigkeit sich vollsaugen, und das zu prüfende Pulver sich daran anhängen. Mitunter war es vortheilhafter, den einen Draht mit einer Lage der zu prüsenden Verbindungen zu überziehen, und beide, den überzogenen und den nicht überzogenen Draht, in eine leitende Flüssigkeit, die nicht lösend auf den Ueberzug wirken konnte, einzutauchen.

Man kann bei diesen Versuchen zweiselhaft seyn, welche Art der elektrischen Polarität dem zu prüsenden Körper zukomme, da derselbe mittelst der leitenden Flüssigkeit auf beiden Seiten mit dem metallischen Erreger in Berührung sieht. Nach Versuchen, die ich

bildete, gegen dieselbe (bei gut leitenden Flüssigkeiten, wie Salzlösungen) stets in geringem Grade (meist negativer) Erreger war, liegt die Ursache, dass ich da, wo nur geringe Strömungen Statt fanden, das angegebene elektropolare Verhalten gegen Zink nicht mit Sicherheit verbürgen kann.

zur Entscheidung dieser Frage anstellte, glaube ich in folgender Uebersicht das gegenseitige elektrische Verhalten richtig angegeben zu haben; in so weit überhaupt diese Versuche Schärfe zulassen, weil da, wo die leitende Flüssigkeit auf einen der Erreger chemisch einwirkt, das Resultat anders wird, als es ohne diese (oft kaum wahrnehmbare) Einwirkung seyn würde. Selbst die leitende Flüssigkeit scheint, wenn sie einen krästigen Erreger enthält, seuchter Leiter und Erreger gleichzeitig seyn zu können, wie diese das anomale Verhalten zwischen Cyan-Eisen und Platin, wenn sie bald mit einer Lösung von Chloreisen, bald mit einer Lösung von Cyan-Eisen-Kalium geschichtet waren, zu erkennen giebt.

Es verhalten sich bei den angegebenen ale slüssige Leiter angewandten Flüssigkeiten

| nogativ. | po fitiv. | leitende Flüssigkeit |
|-------------|---------------------------------------|----------------------|
| Platin | Cyan - Eifen | Wasser *) |
| ` | (feines Berliner- blau) | verd. Schwefelf. +) |
| | | Chloreisen-Lösung +) |
| | | Chlorkalium. L. |
| | Eifon - Oxydul - Oxyd (getrocknet) | verd. Schwefelf. *) |
| • | Kupferoxyd | Waffer *) |
| | , | verd. Schwefelf. *) |
| Zink | Cyan - Eisen | Waster |
| | Graphit | Waffer †) |
| Chlorsilber | Zink | Chlornatrium Lös. *) |
| | Platin | verd. Schwefelf. *) |
| Cyanfilber | Platin | verd. Schwefelf. *) |

^{*)} bedeutet, dass sehr geringe und

i) dass starke elektrische Erregung Statt land.

| Cyanfilber | Silber | verd. Schwefelf. *) |
|-------------------------------------|------------------------|---|
| | Zink | Glauberfalz - Löfung *) |
| Bleioxyd | Blei | Chlornatr. Löf. |
| | Zink | |
| Bieifuper- oxydul | Zink | |
| Bleisuper- | Blet | • . • . |
| o x yd _. | Zink | |
| Chlorblei | Blei +) | • |
| | Zink †) | • |
| Jodblei | Platin | |
| • | Blei | • |
| | Zink | |
| Schwefelblei | Blei *) | |
| (künstliches) | Zink | |
| Elfenoxyd | Platin *) | • |
| frisch gefällt | Silber | • |
| Eifenoxydul • Oxyd getrocknet | Platin *) | Aetzammoniak |
| | Cyaneisen *) | Wasser |
| Cyaneisen | Platin †) | Cyaneisen-Kalium-Lös. |
| • | Cyaneisen-Kalium | Waffer |
| | | Alkohol *) |
| Graphit | Zink +) | verd. Schwefelf. |
| - | , | Waffer |
| Kupferoxyd | Zink | Waffer |
| | Kupfer *) | Giauberfalziöf, mit Alkohol verd. Schwefelf. |
| • | Platin +) | Ammoniak |
| | Koblenf. Ammo- niak | Waller |
| Weinstein aure Kupferoxyd | | Waffer |
| Eisenvitriol (calcinirt) | Cyaneisen +) | Waffer |
| fchwefelf. Ku feroxyd | p- Kupfer | Glauberfalzlöf. mit Alkohol verd. Schwefelf. |

Ì

Bemerkenswerth ist sehr, dass bei Cyaneisen und Platina, bei Chlorsiber und Zink gleich starke Erregung erfolgte, wenn die Leitungsdrähte durch Flüssigkeiten unterbrochen waren, mithin keine ununterbrochene mittlere metallische Berührung der Erreger Statt fand, ein Umstand, der bei metallischen Erreger die Erregung gänzlich hinderte.

In Bezug auf das gegenseitige elektrische Verhalten der Metalle, worüber die Angaben von Volta und Davy nur beim Golde, Platin und Silber abweichen, nahm ich nur auf diese letzteren Metalle Rücksicht, zumal da Herr Becquerel durch Berührung von Gold mit Platin keine elektrische Strömung bemerkte.

Ein Plättchen von chemisch reinem Golde verhielt sich gegen verarbeitetes Platin negativ, wenn die
leitende Flüssigkeit Chlornatrium-Lösung (Fo Chlornatrium), conc. Salzsäure, mit gleichen Theilen Wasser verdünnte Salzsäure, concentrirte Aetzlauge oder
concentrirte Schwefelsäure war. War die leitende
Flüssigkeit mit 2 oder 5 Theilen Wasser verdünnte
Schwefelsäure, so verhielt sich das Gold positiv. Bei
Wasser war keine Erregung zu bemerken *).

Silber fand ich übereinstimmend mit Davy's Angabe stets positiv gegen Platin. Aber einer Anomalie

*) Dieses abweichende Verhalten möchte ich eher außeren, mir entgangenen, Einstüssen zuschreiben, zumal da in beiden Fällen die Schwingungen der Nadel nur unbedeutend, und die Goldplatte, die ich anwenden konnte, nur klein (42 Qu. Liuien) und überdies ihre Oberstäche nicht völlig glatt war. Die erste Schwingung beim Eintauchen entschied hier nie, weil durch das gelindeste Abwischen die Goldplatte (wohl durch ihre höhere Temperatur) stets positiv war.

nruss ich hierbei erwähnen, die sich an die Angabe Ritters, dass gewisse (leitende) Flüssigkeiten im Stande sind, die Pole einer gegebenen Kette umzukehren" anschließt.

Eine Platte von reinem Silber, die sich beim Eintauchen in Säuren, in eine gesättigte Lösung von kohlensaurem Natrum, und in verdünnte Aetznatronlösung (1000 Natron) gegen einen Platinaspatel stets positiv verhielt, war, wenn sie in concentrirte Aetznatron-Lösung (spec. Gew. = 1,417) mit dem Platinaspatel gleichzeitig, oder besser, wenn man sie zuletzt eintauchte, im ersten Augenblick des Eintauchens sehr stark negativ. (Schwingung der Nadel bis 90°). Nur dann erst, wenn die Platten einige Secunden in der Flüssigkeit gestanden hatten, bezeichnete die nach der entgegengeletzten Richtung dauernd abweichende Nadel das Platin als den negativen Erreger. Die erste anomale Abweichung der Nadel fand bei jedem wiederholten Eintauchen der Erreger Statt, wurde jedoch bei jedem folgenden Eintauchen geringer. Wurde der Platinaspatel zuletzt eingetaucht, so trat sie niemals ein. Das vollkommenste Abtrocknen der Silberplatte, selbst wenn dieselbe einige Zeit erwärmt, und wieder erkaltet in die Aetzlauge getaucht wurde, verhinderte diese Erscheinung nicht. Bei Platin und Kupfer, bei Silber und Kupfer (nicht bei Platin und Zink) salie ich dieselbe Erscheinung; aber stets musste das positive Metall zuletzt eingetaucht werden, und ob der, von demselben ausgehende Strom über den Nordpol oder den Südpol der Nadel eintrat, für den Erfolg gleich.

Von allen Erklärungen, die ich mir über dieses anomale Phänomen bis jetzt zu geben weis, genügt mir keine vollkommen, da ich auch jeder einen Einwurf zu machen weiß.

b. Mit gleichartigem festen Erreger.

Dasselbe Metall kann in der galvanischen Kette der andere Erreger seyn,

- 1. durch Verschiedenheit der Temperatur, wie aus den Versuchen von Schweigger, Schrader u. A. hervorgeht; das wärmere Metall ist in diesem Falle stets positiv;
- 2. Durch Verschiedenheit in Beschaffenheit der Oberstäche.

Platinaschwamm sand ich stets negativ gegen verarbeitetes Platin. Herr Becquerel hielt zwar Capillarität für die Ursache dieser Elektricitäts-Erregung, aber auch Platinaschwamm, der 30 Stunden in verdünnter Schweselsture gelegen hatte, war negativ.

Als ich um einen Platinadraht baumwollne Fäden wand, oder zwischen eine Platinpincette lose Baumwolle oder einen langen Streisen Badeschwamm klemmte, konnte ich während des Aussaugens der leitenden Flüssigkeit keine elektrische Strömung bemerken.

Zwischen einer Goldplatte und Goldpulver bemerkte ich keine Erregung. Das Verhalten des geseilten Zinnes und Kupsers gegen Zinn- und Kupserplatten habe ich schon oben angeführt.

Es scheint mir nicht unwahrscheinlich, dass in der verschiedenen Beschaffenheit der Oberstächen überhaupt keine Ursache zur Elektricitäts-Erregung liegt, denn es fragt sich, ob nicht das Verhalten des PlatinaIchwammes seinen Grund darin hat, dass entweder das verarbeitete Platin weniger rein, und nicht ganz frei von positiveren Metallen ist, und ob durch das Glühen des Platinasalmiaks derselbe auch ganz vollkommen zersetzt werde *).

Unterschied desselben Metalles durch größere Glätte und Ebenheit der Oberstäche, den einige Autoren als Ursache elektrischer Erregung ansühren, konnte ich, so weit meine Ersahrungen reichen, nur in so fern als solche ansehen, als dem slüssigen Leiter dadurch Gelegenheit gegeben war, durch mehr oder minder krästige chemische Einwirkung auf das eine oder das andere Stück des Metalls die Bildung zweier slüssigen Erreger hervorzurusen. Daher bemerkte ich fast nur bei Zink, wegen der Leichtigkeit, mit der sast alle Flüssigkeiten chemisch auf dasselbe einwirken, dass zwei Stücke desselben Metalles sast immer Elektromotore waren. Die Art der erregten Elektricität hing nicht sowohl von der größeren Glätte der Oberstäche, als von der Natur des slüssigen Leiters ab.

Nach Herrn v. Yelin's Versuchen sollen zwei Stücke desselben Metalles durch verschiedene Größe ihrer Oberstächen Erreger werden, und zwar das größere Stück der negative. Ich habe zwar häusig gesehen, das Silber- und Platinadrähte gegen größere Platten (und Tiegel) desselben Metalles Erreger waren, aber keiner einzigen Erfahrung weiß ich mich

^{*)} Phosphorsaure, die durch Zersetzen des phosphorsauren Ammoniaks bereitet wurde, hält, selbst wenn sie längere Zeit im sothglühenden Fluss erhalten worden, Spuren phosphorsauren Ammoniaks zurück.

zu erinnern, die mich davon überzeugte, hals in der Größen-Verschiedenheit der Oberstächen, als solche, die Ursache der Elektricitäts-Exregung lag. Wo Schwingungen der Nadel Statt fanden, wurden diese bei jedem wiederholten Eintauchen kleiner, während sie, wenn die Größen-Verschiedenheit der Metalle die erregende Ursache war, stets größer hätten werden müssen, da die Krast des neuen Impulses sich zu der der Nadel mitgetheilten Bewegung addiren musste.

Da, wo geringe elektrische Strömungen Statt finden, kann man sich dieses Handgriffes bedienen, um durch wiederholtes Schließen und Oeffnen der Kette die Schwingungen der Nadel größer und unzweidentig zu machen.

Noch häufiger sahe ich, dass das zuletzt eingetanchte Metall, ohne Rücksicht auf Größen-Verhältnis, positiv war. Obgleich die sich nicht immer
gleichbleibenden Resultate die Ueberzeugung gewähren, dass die wahre Ursache eine andere ist, so ist es
dennoch schwierig, die rechte mit Sicherheit aufzusinden, da die Einslüsse, die die Nadel eines empfindlichen Multiplicators in Bewegung setzen können, so
gering oft sind, dass sie der regsten Ausmerksamkeit
nicht immer einleuchten.

Außer der früher schon angeführten Temperatur-Verschiedenheit, zu deren Hervorbringung das bloße Anfassen des Metalles, oder ein leises Abwischen mit einem Tuche, hinreichend ist, und außer dem Anhängen einer nicht sichtbaren Menge Feuchtigkeit, fand ich, daß auch das Reiben eines Metalles (ohne daß dadurch Temperaturunterschied entstehen konnte)

Electricitäts - Erregung und dadurch Anomalien in den Erscheinungen hervorzubringen vermochte. Das geriebene Metall war stets positiv, es mochte das Reiben vor dem Eintauchen, mittelst eines mehrfach zusammengelegten, mit der leitenden Flüssigkeit durchnästen Tuches geschehen seyn, oder während des Eingetauchtleyns mittelst eines, an einem Glasstabe befestigten Schwammes, (doch hier am geringsten) oder durch Auf- und Abschieben des um einen in der Flüssigkeit stehenden Glasstab spiralförmig gewundenen (Platina.) Drahtes (eine Gummilack-Stange bewirkte dasselbe, und es hatte keinen Einflus auf das Resultat, ob beide zuvor durch Reiben elektrisch gemacht worden waren), oder mit einem trocknen Tuche, mit den Fingern, mit demselben oder einem andern Metall bewirkt worden seyn. In allen diesen Fällen war, mit wenigen Ausnahmen, das geriebene Metall (Platin oder Silber) positiv, selbst, wenn das nicht geriebene höher erwarmt wurde, als die Temperatifr des geriebenen war. Reiben mit Fließpapier war dem Hervorbringen der elektrischen Strömung am ungünstigsten. Auf welche Weise das Reiben Electricität erregend wirkt, darüber vermag ich mir keine Erklärung zu geben. Nach Art der geriebenen idioelektrischen Körper ist seine Wirkung auf die Magnetnadel nicht wohl erklärbar. Ob gelindes Reiben Temperatur vertheilend wirken könnte, ähnlich wie starke Erschütterungen in Lavoisier's und La Place's Versuchen die Ausgleichung ungleicher Temperaturen in langen Metallstangen bewirkte?

Obwohl die im Vorigen mitgetheilten Erfahrun-Annal d. Physik, B. 80. St. 4. J. 1825, St. 5. Og gen mich belehrten, dass die in den Versuchen des Herrn Becquerel beobachteten elektrischen Strömungen, theils durch die Erregung zwischen zweien flüssigen Excitatoren entstanden, theils da, wo sich Niederschläge bildeten, von der Reaction dieser auf das Metall oder die Flüssigkeit selbst, abzuleiten seven; und obwohl sich nicht erwarten lässt, dass die, während des Actes der chemischen Verbindung zwischen den Atomen der auf einanderwirkenden Stoffe fich vereinigenden (und diese Vereinigung bald durch Licht-, bald durch Warme-Entwickelung bekundenden) Elektricitäten durch Metalldrähte oder sogar durch Flüssigkeiten*) fortgeleitet werden, weil selbst die viel größere Leitungsfäligkeit der Metalle doch durch die unendliche Nähe der sich berührenden Atome überwogen werden muss; so glaube ich, durch nachfolgende Versuche, von denen der eine eine Wiederholung des Becquerelschen ist, noch mit größerem Rechte mich für die obenangegebenen Ursachen der Elekctricitäts-Erregung entscheiden zu können.

Vers. 1. Aetznatronlauge von spec. Gew. = 1,417 und verdünnte Schweselsaure (\frac{1}{3} conc.) wurden in einem Glase, (Durchm. = 16") durch dessen Boden ein Platindraht ging, möglichst genau übereinander geschichtet. Der untere, zur Vermehrung der Berührung, in mehrsache Spiralwindungen sich endende Draht berührte blos das Alkali, ein anderer, eben so beschaffener, von obenher besestigter Draht berührte die

^{*)} wie Herr B. zu thun glaubte, man sehe Ferussac's Bulletin Decbr. 1824. 345.

Saure. Nachdem beide Drahte mit dem Multiplicator verbunden waren, und die Nadel die, durch die Berührungs-Electricität bewirkte, Abweichung bleibend angenommen hatte, wurde das Gefäß gelinde bewegt, um die Verbindung der Säure mit dem Alkali zu bewirken. Es war dadurch aber keine veränderte oder vermehrte Abweichung der Nadel hervorzubringen. Erst als durch die entstandenen Erhitzung Temperatur-Verschiedenheit in den Drähten bewirkt wurde, machte die Nadel Schwingungen.

Vers. 2. Zwei Gläser A und B wurden, A mit-Schwefelsaure, B mit Aetzammonium gefüllt; beide wurden durch mit Kochsalzlösung gefüllte Röhren mit zwei andern, mit Kochsalzlösung gefüllten Glasern in Verbindung gesetzt, und in diese die in zwei Platinaspatel sich endenden Leitungsdrähte des Mustiplicators eingesenkt. Darauf wurden A und B durch eine mit Aetzammonium gefüllte, bis auf den Boden in A reichende, in eine feine Spitze ausgezogene Röhre verbunden, und, durch Hinzutröpfeln von Aetzammonium in B, die Erhöhung des Niveau, und dadurch Ueberführung des Ammonium in A bewirkt. Es war aber auch jetzt keine elektrische Strömung zu gewahren, wenn auch die Verbindung des in einem dünnen Strahle übersteigenden Ammoniums durch Umrühren derselben befördert wurde. Man mus durch gleichzeitige Erhöhung des Niveau in dem mit Kochsalzlösung gefüllten Gläsern Sorge tragen, dass weder von der sauren noch von der alkalischen Flüssigkeit etwas in dieselbe übergeführt wird, weil sonst eine Kette aus zwei flüssigen Erregern gebildet und dadurch elektrische Strömung bewirkt wird.

Vers. 3. Wurde derselbe Versuch in der Art wiedetholt, dess A mit Saure und B mit Aetznatronlauge gefüllt waren, und gelchah die Verbindung der Saure mit dem Alkali dadurch, dassich beide Gläser mit einem baumwollenen Drahte verband, (ein Amianthdraht stand mir nicht zu Gebote) oder den bald von der Saure, bald von dem Alkali ansgehenden damit getränkten Docht, (mittelst eines gläsernen Hakens) in das andere Glas übertrug, so war auch jetzt kein Schwanken der Nadel zu bemerken. Salpetersaure als leitende Flüssigkeit anzuwenden, wie es in dem Versuche des Herrn B. geschah, halte ich deshalb für unsicher, weil, wenn etwas Kochsalzlösung aus den Leitungeröhren übergeführt wird, durch die eingeleitete Auflösung des Platins Täuschungen möglich find. Um die Ueberführung der Saure oder des Alkali in die, mit der Leitungsslüssigkeit gefüllten, Gläser möglichst zu verhindern, brauchte ich weite, unten wie erwähnt in eine feine Spitze ausgezogene 1 bis 11 Zoll (wenigstens) über das Niveau der Flüssigkeiten hervorragende Röhren, die mit durch Indigtinktur gefärbter Kochsalzlösung von gleicher Concentration gefüllt waren. Selbst wenn von der Flüssigkeit der Röliren in die Leitungsgläser etwas übergeführt wurde; so lehrte mich der Augenschein, dass es nur die Kochsalzlösung von derselben Concentration war, indem die Schicht der sauren oder alkalischen Flüssigkeit nur den untern Theil des andern Schenkels einnahm.

VVie ich nach meiner Ansicht andere von Herrn Becquerel aufgestellte Sätze erkläre, z.B.,, dass bei Lösung von Salzen nur schwierig Electricität erregt werde, beim Aetzkali um se schwieriger, jes mehr das Wasser Aetzkali schon aufgelöst enthält; dass man die Auslösung der Körper verzögern mille, damit die erregten Elektricitäten Zeit gewönnen, von Metalldrähten fortgeleitet werden zu können u. S. S. ergiebt sich von selbst.

Dass auf die Größe der elektrischen Spannung, die ich, mit Ritter, als den dynamischen Unterschied der durch Berührung erregten Elektricitäten am besten zu erklären meine, bedeutenden Einslus haben: die Verschiedenheit der Elektromotore; die Beschaffenheit und Größe ihrer Oberslächen und die gegenseitige Entsernung derselben; der slüßige Leiter, nach Verschiedenheit seiner Natur und Concentration; der chemische Process zwischen ihm und den Metallen, (in dem derselbe bald die Bildung neuer Erreger hervorzurusen, bald die Spannung der gegebenen zu verändern vermag*),) auch außerdem Temperatur, Dichtigkeit des umgebenden Mittels u. s. w. — sind Ersahrungen, die die Versuche der bewährtesten Physiker bestätigt haben. Es wäre überslüßig gewesen, zur Be-

^{*)} Das wirksamste Schema einer Kette ist wie bekannt Zink - Alkali-Säure-Kupfer. Aber in dieser Ordnung bildet der slüssige Leiter zugleich auch ein (krästiges) Erreger-Paar, dessen
elektrische Strömung mit der der metallischen Erreger nach
einer Richtung geht, während bei umgekehrter Ordnung:
Zink-Säure-Alkali-Kupfer, die elektrischen Ströme sich
schon in der Kette begegnend, sich ausgleichen, und nur das
eine Erreger-Paar durch den Ueberschuss seiner Spannung zu
wirken vermag. Für Zambonis Uhrgläser-Apparat lässt sich
aus dem Vorigen gleichfalls eine Erklärung ableiten.

wahrheitung dieser Erfahrungen neue Versuche anzustellen, wenn nicht die vernachläseigte Anwendung
derselben, auf einen gegebenen praktischen Fall mich
aufgefordert hätte, ihre VVahrheit, mit directer Bezugnahme auf denselben, von Neuem zu rechtsertigen.

IV.

Notizen und vorläufige Nachrichten.

1. Ueber die Veränderung des Magnetismus einer Eisenplatte, wenn sie um ihre Axe gedreht wird; von Hrn. J. N. Christie. (Vorgelesen in der Sitzung der K. Gesellschaft zu London am 12. Mai 1825.).

Die in diesem Aufsatz beschriebenen Erscheinungen, obgleich an und für sich unbedeutend, scheinen nach des Verfassers Meinung eine bisher noch nicht beschriebene Art von magnetischer Wirkung auszusprechen. Es ist seit langer Zeit wohl bekannt, dass das Eisen durch Schlagen, Drehen oder Feilen in verschiedener Richtung auf seine magnetische Axe einen merklichen Einflus in seiner Polarität erleidet; aber es scheint nicht bemerkt worden zu seyn, dass eine blosse Umdrehung des Eisens nach verschiedenen. Richtungen einen gleichen Einflus ausübt. Der Verfasser zeigt indels, dass diess wirklich der Fall ist, und dass die Gesetze, welche diese besondere Wirkung bedingen, so regelmässig sind, dass kein Zweisel über eine entsprechende Regelmässigkeit in den Ursachen derselben übrig bleiben kann.

Die Aufmerksamkeit des Verfassers ward zuerst auf diese Phänomene durch einige im Lause einer anderen Untersuchung beobachtete scheinbare Anomalien gelenkt, welche eine Eisenplatte auf einen Compass ausübte. Um den störenden Einsluss ein

nee partiellen Magnetismus in dem Eisen abzuhalten oder zuzulassen, wurde es nothwendig, auf die Lage gewisser Punkte im Umfange der Platte genau zu achten, welche dem Maximum und Minimum dieses Magnetismus entsprachen. Es wurde darauf gefunden, dass diese Punkte nicht constant waren, sondern dass sie ihre Lage veränderten, so wie man die Platte in ihrer eigenen Ehene sich umdrehen liese, oden in anderen VV orten; dass eine Platte, welche in einer gegebenen Lage eine gewisse Ablenkung der Magnetnadel erzeugte, die nämliche Ablenkung nicht wieder hervorbrachte, wenn sie in ihrer eigenen Ebene genau eine Umdrehung gemacht hatte, obgleich sie zur Ruhe und jeder Theil des Apparates genau in seine frühere Lage gebracht worden.

Aus diesem schien es, dass die Umdrehung der Platte in ihrer eigenen Ebene einen Einstus habe auf ihre Kraft, die Nadelabzulenken, unabhängig von dem partiellen Magnetismus gewisser Punkte in derselben. Die Richtigkeit dieser Idee wurde bewiesen, als durch eine Umdrehung der Platte in entgegengesetzter Richtung auch die Wirkung auf ihre richtende Kraft umgekehrt wurde.

Die Veränderung, welche durch Umdrehung in der richtenden Kraft der Platte erzeugt wird, war ein Maximum, als ihre Ebene parallel lag mit der Neigungelinie der magnetischen (Erd-) Axe und zu gleicher Zeit die Neigung gegen den Horizont, die die kleinste war, diese Bedingung erlaubte; wenn aber die Platte mit dem Horizonte parallel war, wurde die VVirkung in dem Verhältnise von 5 zu 1 vermin-

dert und als sie senkrecht auf dem Horizonte stand und mit dem magnetischen Meridian zusammensiel, war sie gänzlich zerstört.

Nachdem der Verfasser sich von der Realität und der Beständigkeit dieser Wirkung bei verschiedenen Platten überzeugt hatte, so wie von der Nothwendigkeit, dieselbe einer besonderen Einwirkung des Erdmagnetismus auf die Molekel der Platte zuzuschreiben, schritt er zur Ausmittelung der Gesetze und zum Messen der Größe, welche die von der Rotation erzeugte Ablenkung in verschiedenen Lagen besaß. Er hat darüber eine große Anzahl Versuche mit ihren numerischen Resultaten, in Form von Taseln, umständlich mitgetheilt.

Aus diesen leitet er das folgende allgemeine Gesetz her, nämlich: dass die von der Rotation herrührende Ablenkung bei einer Neigungsnadel "stets eine
solche ist, dass "the sides of the equator of such
dipping needle" nach einer Richtung abweichen, die
der Richtung, in welcher sich der Rand der Platte
bewegt, entgegengesetzt ist, wobei der Rand der Platte,
welcher jedem der Durchschnitte (edge) des Aequatore
am nächsten ist, die größte VVirkung erzeugt."

Es mag hier noch bemerkt werden, daß die Refultate dieses Gesetzes in vielen Fällen mit dem folgengenden übereinstimmen: Man nehme an, daß die
Neigungsnadel orthographisch auf die Platte projicirt
sey; dann wird die von der Umdrehung herrührende Ablenkung der projicirten Nadel so vor sich gehen,
daß die Richtung derselben der der Retation selbst
entgegengesetzt ist.

Der Verfasser schreitet darauf zu einer theoretischen Untersuchung über die Wirkung einer Platte weichen Eisens, deren beide Pole in einer gegebenen Lage entwickelt find, und die (außer der gewöhnlichen magnetischen Wirkung des weichen Eisens) auf eine in der Ebene der Platte liegende Nadel von unendlich kleinen Dimensionen wirkt. Er bezieht die gewöhnliche Wirkung des Eisens gänzlich auf den Mittelpunkt desselben, und setzt voraus, dass sie auf beide Pole der Nadel attractiver Natur sey. Von der ungewöhnlichen Wirkung der neu entwickelten Pole aber nimmt er an, dass sie sich in diesen Polen aufhalte und dass se repulsiv oder attractiv sey, je nachdem sie auf die Pole der Nadel von gleichem oder entgegengesetztem Namen mit ihnen wirken (to be attractive or repulsive according as they act on the poles of the needle of the same or opposite names with themselves). Indem er nun nach dieser Hypothese Bezeichnungen für die Coordinaten des Mittelpunktes der Platte, für den Abstand, der die neuentwickelten Pole in der Platte trennt, und für den Winkel annimmt, den die die Pole verbindende Linie mit der Richtung der Nadel macht u. s. w., leitet er (nach den bekannten Gesetzen des Magnetismus) Formeln ab, die die horizontale Ablenkung der Nadel ausdrücken; zuerst für die Rotation in einer Richtung; zweitens für die Rotation in entgegengesetzter Richtung; und drittens für die Abwesenheit aller Rotation. Vergleichung derselben mit einigen Beobachtungen leitet er numerische VVerthe für die Constanten der Formeln ab und gebraucht sie aledann zur Berechnung der von der Rotation erzeugten Ablenkung in

allen übrigen Beobachtungen. Er hält den Widerspruch zwischen den berechneten und beobschteten Resultaten, wie er sich in wenigen Fällen zeigt, für größer, als daß man ihn ganz als Beobachtungefehler betrachten könnte, sieht aber die oben aufgestellte Theorie wenigstens als eine allgemeine Darstellung dessen an, was in der That geschieht. Er giebt jedoch zu, dass sie nicht genau die Lage des Punktes liefert, wo die von der Rotation erzeugte Ahlenkung ver-Schwindet und vermuthet in der gebrauchten Eisenplatte einen partiellen Magnetismus, als eine der Ursachen, durch die man sich die Differenz erklären könnte. Auf jeden Fall zeigt er durch Untersuchung der gewöhnlichen Hypothese über die Erregung des Magnetismus in dem Eisen, dass aus ihr keine größere Uebereinstimmung zwischen der Theorie und der Erfahrung hervorgeht, als aus der hier angewandten.

Er geht alsdann zu der Untersuchung über, welchen Grad von Beständigkeit die so in dem Eisen durch Rotation erzeugte Polarität besitzt, und es scheint aus dieser hervorzugehen, dass (wenigstens innerhalb 12 Stunden, nachdem die Platte zur Ruhe gebracht war,) der Einsluss einer einzigen Rotation kaum eine Verringerung erlitten habe. Es scheint auch, dass die Wirkung so wenig von der Geschwindigkeit der Bewegung abhängt, dass die Platte schwerlich langsam genug umgedreht werden kann, ohne nicht die volle Wirkung zu erzeugen.

Durch eine geringe Veränderung in den Formeln können endlich die Resultate der Berechnung so genau mit der Beobachtung in Uebereinstimmung gebracht werden, als man es nur wünschen mag. Diese

Veränderung besteht in der Auslassung gewisser, durch die Theorie eingeführter Glieder und der Verfasser hält es für sehr wahrscheinlich, die Theorie so abandern zu können, dass sie von diesen besteit wird.

Der Verfasser schließt diese Mittheilung mit einem Zusatz, in welchem er die magnetischen VVirkungen einer langsamen Rotation mit denen einer schnellen vergleicht. Das Resultat des Vergleiches war, dass die während einer schleunigen Rotation auf die Nadel ausgeübten Kräste zwar von größerer Intensität, stets aber von gleicher Richtung sind mit denen, welche aus der langsamsten Rotation hervorgehen, und welche noch, nachdem die Rotation ausgehen, und welche noch, nachdem die Rotation ausgehört hat, zu wirken fortsahren, auch dass die ersteren VVirkungen so sind, wie sie von der Kenntniss der letzteren erwartet wurden. (Journ. of Sc. N. 38. p. 264.).

2. Ueber den Magnetismus der Eisenmassen durch Umdrehung mitgetheilt wird; von Peter Barlow. (Ebenfalls am 12. Mai a. c. in der K. Gesellschaft zu London vorgelesen).

Nachdem der Verfasser im Verlauf, von Betrachtungen über die Ursache der Umdrehung der magnetischen Erdpole, seine Ausmerksamkeit wieder auf die Wirkung der Rotation, die Vertheilung (insluence) des Magnetismus im Eisen zu verändern, gelenkt hatte und er zu gleicher Zeit wusste, dass Hr. Christie eine bleibende Veränderung in dem magnetischen Zustand einer Eisenplatte, durch eine blosse Veränderung der Lage in ihrer Ebene aufgefunden hatte, schien es ihm sehr währscheinlich, dass diese, bloss von einer einfachen Umdrehung herrührende, Verän-

derung durch eine schnelle Rotation vergrößert werden würde. Durch einen Versuch ward indes gesunden, dass die erzengte Wirkung nur temporär sey. Die Versuche wurden zuerst mit einer 13 zölligen Bombe angestellt, die an der Docke einer starken Drehbank besestigt war, welche durch eine in dem K. Arsenal zu Woolwich besindliche Dampsmaschine in Bewegung gesetzt wurde.

Als man diese nun 640 Umlaufe in einer Minute machen ließ, wurde die Nadel um mehrere Grade abgelenkt und blieb dann während der Bewegung der Kugel still stehen, kehrte aber zu ihrer ursprünglichen Lage zurück, wenn die Rotation auf-Bei einer umgekehrten Bewegung der Kugel, fand eine gleiche aber entgegengesetzte Ablenkung Statt. Da das Gesetz der Erscheinungen bei dieser Anordnung des Apparates nicht deutlich war und die Kugel zur völligen Besestigung zu schwer gesunden wurde, so ward eine 8 zöllige Kugel (a Shaprnell' shell) in einem eignen (in dem Aufsatz näher beschriebenen) Apparat befestigt und eine Anzahl von Versuchen mit dieser gemacht; das Gesetz schient jedoch anomal zu seyn, bis man auf die Idee verfiel, die Wirkung der Erde auf die Nadel zu sättiger (d. Ann. LXXVII. 329. (P.)), worauf die Unfe-I gelmäseigkeiten verschwanden, und das allgemeine Gesetz der Erscheinung ins Klare gesetzt wurdes Wenn die Nadel zu einer Tangente der Kugel gemacht wurde (soll vermuthlich heißen, wenn die Nadel senkrecht gestellt wurde gegen die Linie, die ihren Mittelpunkt mit dem der Kugel verband P.), fo wurde das Nord - Ende derselben angezogen, wenn'

wahrheitung dieser Erfahrungen neue Versuche anzustellen, wenn nicht die vernachläseigte Anwendung
derselben, auf einen gegebenen praktischen Fall mich
aufgefordert hätte, ihre VVahrheit, mit directer Bezugnahme auf denselben, von Neuem zu rechtsertigen.

IV.

Notizen und vorläufige Nachrichten.

1. Ueber die Veränderung des Magnetismus einer Effenplatte, wenn sie um ihre Axe gedreht wird; von Hrn. J. N. Christie. (Vorgelesen in der Sitzung der K. Gesellschaft zu London am 12. Mai 1825.):

Die in diesem Aufsatz beschriebenen Erscheinungen, obgleich an und für sich unbedeutend, scheinen nach des Verfassers Meinung eine bisher noch nicht beschriebene Art von magnetischer Wirkung auszusprechen. Es ist seit langer Zeit wohl bekannt, dass das Eisen durch Schlagen, Drehen oder Feilen in verschiedener Richtung auf seine magnetische Axe einen merklichen Einflus in seiner Polarität erleidet; aber es scheint nicht bemerkt worden zu seyn, dass eine blosse Umdrehung des Eisens nach verschiedenen. Richtungen einen gleichen Einflus ausübt. Der Verfasser zeigt indess, dass diess wirklich der Fall ist, und dass die Gesetze, welche diese besondere Wirkung bedingen, so regelmässig sind, dass kein Zweisel über eine entsprechende Regelmässigkeit in den Ursachen derselben übrig bleiben kann.

Die Aufmerklamkeit des Verfassers ward zuerst auf diese Phanomene durch einige im Lause einer anderen Untersuchung beobachtete scheinbare Anomalien gelenkt, welche eine Eisenplatte auf einen Compass ausübte. Um den störenden Einslus ein

nes partiellen Magnetismus in dem Eisen abzuhalten oder zuzulassen, wurde es nothwendig, auf die Lage gewisser Punkte im Umfange der Platte genau zu achten, welche dem Maximum und Minimum dieses Magnetismus entsprachen. Es wurde darauf gesunden, dass diese Punkte nicht constant waren, sondern dass sie ihre Lage veränderten, so wie man die Platte in ihrer eigenen Ebene sich umdrehen liese; oder in anderen Worten, dass eine Platte, welche in einer gegebenen Lage eine gewisse Ablenkung der Magnetnadel erzeugte, die nämliche Ablenkung nicht wieder hervorbrachte, wenn sie in ihrer eigenen Ebene genau eine Umdrehung gemacht hatte, obgleich sie zur Ruhe und jeder Theil des Apparates genau in seine frühere Lage gebracht worden.

Aus diesem schien es, dass die Umdrehung der Platte in ihrer eigenen Ebene einen Einflus habe auf ihre Kraft, die Nadelabzulenken, unabhängig von dem partiellen Magnetismus gewisser Punkte in derselben. Die Richtigkeit dieser Idee wurde bewiesen, als durch eine Umdrehung der Platte in entgegengesetzter Richtung auch die VVirkung auf ihre richtende Kraft umgekehrt wurde.

Die Veränderung, welche durch Umdrehung in der richtenden Kraft der Platte erzeugt wird, war ein Maximum, als ihre Ebene parallel lag mit der Neigungslinie der magnetischen (Erd-) Axe und zu gleicher Zeit die Neigung gegen den Horizont, die die kleinste war, diese Bedingung erlaubte; wenn aber die Platte mit dem Horizonte parallel war, wurde die VVirkung in dem Verhältnise von 5 zu 1 vermindert und als sie senkrecht auf dem Horizonte stand und mit dem magnetischen Meridian zusammensiel, war sie gänzlich zerstört.

Nachdem der Verfasser sich von der Realität und der Beständigkeit dieser Wirkung bei verschiedenen Platten überzeugt hatte, so wie von der Nothwendigkeit, dieselbe einer besonderen Einwirkung des Erdmagnetismus auf die Molekel der Platte zuzuschreiben, schritt er zur Ausmittelung der Gesetze und zum Messen der Größe, welche die von der Rotation erzeugte Ablenkung in verschiedenen Lagen besaß. Er hat darüber eine große Anzahl Versuche mit ihren numerischen Resultaten, in Form von Taseln, umständlich mitgetheilt.

Aus diesen leitet er das folgende allgemeine Gesetz her, nämlich: dass die von der Rotation herrührende Ablenkung bei einer Neigungsnadel "stets eine
solche ist, dass "the sides of the equator of such
dipping needle" nach einer Richtung abweichen, die
der Richtung, in welcher sich der Rand der Platte
bewegt, entgegengesetzt ist, wobei der Rand der Platte,
welcher jedem der Durchschnitte (edge) des Aequators
am nächsten ist, die größte VVirkung erzeugt."

Es mag hier noch bemerkt werden, dass die Resultate dieses Gesetzes in vielen Fällen mit dem solgengenden übereinstimmen: Man nehme an, dass die
Neigungsnadel orthographisch auf die Platte projicirt
sey; dann wird die von der Umdrehung herrührende Ablenkung der projicirten Nadel so vor sich gehen,
dass die Richtung derselben der der Retation selbst
entgegengesetzt ist.

wahrheitung dieser Erfahrungen neue Versuche anzustellen, wenn nicht die vernachläseigte Anwendung
derselben, auf einen gegebenen praktischen Fall mich
aufgefordert hätte, ihre Wahrheit, mit directer Bezugnahme auf denselben, von Neuem zu rechtsertigen.

ein specifisch. Gewicht von 39 besitzt, wenn das des Wasserstoffs gleich eins gesetzt ist. Diese Verbindung wird in dem Aussatz Bicarburet of Hydrogen genannt. Bei Untersuchungen mit den am meisten slüchtigen Theilen der Flüssigkeit wurde ein Product erhalten, welches, obgleich bei der gewöhnlichen Temperatur gasförmig, sich bei o° (F.º?) zu einer Flüssigkeit verdichtete. Diese wurde in ihrer Zusammensetzung und ihren Eigenschaften sehr beständig gefunden. Sie war sehr brennbar, hatte als Gas das spec, Gewicht von 27 oder 28, und als Flüssigkeit das von 0,627; sie ist also unter den nicht als Gas oder Dampf bekannten Substanzen die leichteste. Als sie analysirt wurde, fand sie sich zusammengesetzt aus einem Verhaltnistheil Kohlenstoff = 6 und einem Verhältnistheil Wasserstoff == 1, wie es der Fall beim ölbildenden Gase ist; jedoch sind diese so verbunden und verdichtet, dass sie nur halb so viel Volumen einnehmen wie bei jener Substanz *): Ein Volumen des Gases enthält deshalb 4 Proport. Kohlenstoff = 24 und 4 Proport. Wallerstoffgas = 4, in Summa 28, was das specifische Gewicht desselben ist.

P) Diese Gleichheit der chemischen Zusammensetzung zweier Substanzen bei Verschiedenheit in deren Volumen und sonstigem Verhalten — falls sie sich bestätigen sollte — wäre für die Chemie im Allgemeinen eine Thatsache von Wichtigkeit. Sie würde offenbar mit ähnlichen Ersahrungen einer verschiedenen physikalischen Beschaffenheit neben gleicher chemischer Constitution, wie man sie bei sesten Substanzen wahrgenommen hat, im nächsen Zusammenhang stehen und möchte vielleicht zu deren Erklärung sühren. Möglich auch, das sie den gegenwärtig noch zwischen der Cyansture und Knallsture bestehenden Widerspruch löste. P.

nes partiellen Magnetismus in dem Eisen abzuhalten oder zuzulassen, wurde es nothwendig, auf die Lage gewisser Punkte im Umfange der Platte genau zu achten, welche dem Maximum und Minimum dieses Magnetismus entsprachen. Es wurde darauf gefunden, dass diese Punkte nicht constant waren, sondern dass sie ihre Lage veränderten, so wie man die Platte in ihrer eigenen Ehene sich umdrehen liese, oder in anderen Worten, dass eine Platte, welche in einer gegebenen Lage eine gewisse Ablenkung der Magnetnadel erzeugte, die nämliche Ablenkung nicht wieder hervorbrachte, wenn sie in ihrer eigenen Ebene genau eine Umdrehung gemacht hatte, obgleich sie zur Ruhe und jeder Theil des Apparates genau in seine frühere Lage gebracht worden.

Ans diesem schien es, dass die Umdrehung der Platte in ihrer eigenen Ebene einen Einsluss habe auf ihre Kraft, die Nadelabzulenken, unabhängig von dem partiellen Magnetismus gewisser Punkte in derselben. Die Richtigkeit dieser Idee wurde bewiesen, als durch eine Umdrehung der Platte in entgegengesetzter Richtung auch die Wirkung auf ihre richtende Kraft umgekehrt wurde.

Die Veränderung, welche durch Umdrehung in der richtenden Kraft der Platte erzeugt wird, war ein Maximum, als ihre Ebene parallel lag mit der Neigungslinie der magnetischen (Erd-) Axe und zu gleicher Zeit die Neigung gegen den Horizont, die die kleinste war, diese Bedingung erlaubte; wenn aber die Platte mit dem Horizonte parallel war, wurde die VVirkung in dem Verhältnise von 5 zu 1 vermingesättigt ist und auch das Steinkohlengas einen Antheil von ihnen enthält.

Der Aussatz schließt mit einer kurzen Hindentung auf die Anwendung, welche man von der anfänglichen Flüssigkeit machen könnte. In Gas gebracht, welches mit einer blauen Flamme brennt, erzeugt sie eine glänzend weisse Flamme. Sie ist ein vortreffliches Lösungsmittel des Kautschucks; und wird allen Zwecken entsprechen, wo ätherische Oele als Lösungsmittel angewandt werden. Auch zeigt der Verfaller die Möglichkeit, dass der Theil der Flüssigkeit, welcher, zwar bei der gewöhnlichen Temperatur und einem Druck von zwei oder drei Atmosphären flüssig, doch bei vermindertem Drucke ein Gas ist, einer Lampe zur Nahrung dienen könne, sobald man mit der Zeit solche Kenntniss und Herrschaft über die Zersetzung des Oels oder der Steinkohle erlangt habe, dass man diese Substanz in hinreichender Menge zu liefern im Stande sey. (Journ. of Sc. N. 38. 273.)

5. Donavan's Apparat, um ohne Berührung mit der Lust zu filtriren.

Dieser sinnreich erdachte Apparat ist so einfach, dass seine Abbildung (Fig. 6) alle weitere Beschreibung entbehrlich macht. Nur muss bemerkt werden, dass Hr. D., welcher sich dieses Apparates zunächst bei der Bereitung von Aetzkali bedient hat, statt des Filtrums ein Stückchen Leinwand gebraucht, mit dem er die Spitze des als Trichter dienenden Glases Alocker verstopst. Zu diesem Zweck räth er auch den Apparat von grünem Glase machen zu lassen, weil dieses weniger vom Alkali angegriffen wird als das weisse Glas. Um

Säuren zu filtriren, kann man statt der Leinwand auch gröblich gepulvertes Glas anwenden. (Phil. Mag. Jul. 1825. p. 76. Auszug.)

6. Zerlegung des Chlorschwefels.

Hr. Dumas hat diese Verbindung aufs Neue analysirt und zwar auf die Weise, dass er sie in Dampfgestalt über glühende Drehspähne von Eisen leitete; das entstandene Chloreisen wurde in Wasser gelöst und mit Silberlösung gefällt; das Schwefeleisen hingegen mit Sauren zersetzt und das Schwefelwasserstoffgas in einer estigsauren Bleilösung aufgefangen. 1,485 Grm. Chlorschwefel gaben so: 4,4 Grm. Chlorsilber und 3,23 Grm. Schwefelblei. Darnach besteht der Chlorschwefel aus Chlor = 71,67 und Schwefel = 30,00; mit einem Gewichtsüberschuss von 1,67. Ein zweiter Versuch, bei welchem Kupfer statt des Eisens angewandt wurde, gab: Chlor = 69,22, Schwefel = 30,72. Der analysirte Chlorschwefel war dadurch bereitet, dass man trocknes Chlorgas in Schweselblumen leitete, die am Boden eines offenen Probeglases befindlich waren. Das spec. Gewicht der Flüssigkeit betrug 1,980 (ist aber, wenn nicht Druckfehler in der Angabe find, offenbar viel zu groß, gegen die schon bekannten VVägungen. P.) (Auszug aus den Bullet. des Sc. math. Juill. 1825. p. 35.)

7. Nachtrag zur Darstellung des Kaliums.

In Bezug auf die neulich in diesen Annalen *) beschriebene Methode, Kalium darzustellen, muss noch

Ľ.

^{*)} B. IV. p. 23.

eines Umstandes erwähnt werden, welcher zwar dort berührt wurde, der aber, wie spätere Versuche zeigten, noch größere Beachtung verdient. - Wenn nämlich das Rohr, durch welches das Kalium aus der Retorte in die Vorlage geleitet wird, während der Operation ganz glühend bleibt, so scheint es sich nur unbedeutend oder gar nicht zu verstopfen, weil sich alle verstopsende Masse, die sich freilich immer erzeugt, in der Vorlage absetzt, wo sie nicht verstopfen kann, und hierdurch wäre demnach auch diese Schwierigkeit bei dieser Methode beseitigt. Um aber das Rohr bis zu seiner Einmündung in die Vorlage glühend zu erhalten, sind zwei Bedingungen nothwendig; inmlich erstens, dass dasselbe so kurz als möglich sey, und zweitens, dass die vordere Wand des Ofens, durch welche dasselbe geht, so dünn als möglich sey. letzterem Zwecke gelangt man am besten dadurch, dass man diese Wand, auf ähnliche Art, wie schon Brunner angiebt, aus einem Stück eines großen alten Graphittiegels oder aus einer Eisenplatte bildet, welche zum Durchgange des Rohres durchbohrt find. dieser Einrichtung ist es um so nothwendiger, die Vorlage sorgfältig durch öfter erneutes kaltes Wasser oder Eis abzukühlen. - Sollte man auch nur schwarze Masse erhalten, so ist diess keineswege Verlust. Denn durch Destillation derselben aus einer Glas- oder besser Porzellanretorte erhält man sehr leicht eine große Menge ganz reinen Kaliums. W.

V.

Freundschaftliche Aufforderung an zwei ungenannte Mathematiker, vom Bergkommissair F.G.v. Busse in Freiberg.

Der verewigte Gilbert hatte mir zu wiederholten Malen geschrieben, dass meine Erinnerung auf des Hrn. Prof. Mollweide Nachschrift, Annal. 1822 St. 4 S. 423 nächstens abgedruckt werden sollte; Er habe nur damit gezögert, weil er der meisten Leser wegen sich hüten müsse, viel Mathematisches aufzunehmen, und doch meinem Wunsche gemäs zugleich zwei andere Aufatze, meine Auflösung (die Bewegung im Loche durch die Erde) betreffend, mit zu drucken wären. (Mathematische Untersuchungen können, dem Plane der Annalen gemäß, auch nur dann in diese aufgenommen werden, wenn sie sich unmittelbar an Experimental-Untersuchungen anschließen. P.) Da sich nun diese drei Manuscripte bei dem jetzigen Herausgeber dieser Annalen schlechterdings nicht auffinden lassen (dieselben auch nie in meinen Händen gewesen find. P.), so wünsche ich, dass die beiden Versasser ihre Bemerkungen über meine Auflöfung aufs Neue einschicken möchten, falls sie nicht etwa statt dessen anzeigen könnten, dass sie nunmehr von der Richtigkeit meiner Auflösung überzeugt seyen, nachdem ich in meinem Lehrbuche *) die von mir behauptete Unterscheidung von \mp o als $=\frac{1}{\mp\infty}$ umständlicher motivirt habe, als es in den Annalen geschehen durfte. -Meine Ausdeutung des einen Integrals, welche Prof. Mollweide gerügt hat, war allerdings sehr missverständlich ausgedrückt. Ich hatte den Auflatz in Teplitz so eben erst fertig geschrieben, als ein Badegast unerwartet eilig abreisend nach Leipzig ihn mitnahm. Uebereilung aber hat keinen welentlichen Einflus auf die Richtigkeit meiner Auflösungen. -

^{*)} Bündige und reine Darstellung des wahrhaften Infinitesimal-Calculs, wie sie besonders auch für wissenschaftliche Practiker rathsam ist. Dresden bei Arnold 1825.

ZU HALLE,

LTOR DR. WINCK-LER.

| | | | | | · | | | | | | | |
|------------|-------------------------|------------------|----------------|-----------------|---------------------------|-----------------|----------------|------------------------------|--------|-----------|-------------------|------|
| Zeit | | Therm | | | 1 | Th | er co o m et. | rograph | | | | |
| Boob | | frei fm | hei | Wind | Watte | • • | 1 Min. t Max. | | | and er | Wa ter | nu's |
| Te St, | per | hebatta | l p | | | Tag | Nuchta | Tage | | n Îu | Toge | 2,42 |
| € 18 | 855. | -10 bg | | nne.e | de hiin | 1. | + B.00 | _ | 3' | 1 | la constant | |
| i ii | 454 | | 63. o | | na buist | 1.5 | 11, 0 | | 1 6 | 11 | heiter schög | 7 |
| 1 4 2 | 55- | | 55. 7 | | schon | - 5 | 16. 0 | | _ | ī | Paret. | 1.4 |
| 10 | 1 551 | | 4s- 1 5g. 4 | | boitr beatr | 4 | 10.0 | | | 4 | telib | 10 |
| ``` | "" | 7 | °9. 4 | | BEILF | 8 | 18. 7 | 16-1 | | 8 | Roger Hagel | 10 |
| 60 | 264 | 11. 0 | 79- 6 | N- 9 | beite | 2 | 9. 4 | 18- 5 | | ro r | Gentitier | |
| J 28 | | 15. 3 | | | heatr | ĺ | 10. 9 | 19- 6 | | La.\$ | wredig | 15 |
| 1 1 2 | 55. | 16. 5 | | | ichóe. Ichóe. | 9 | 31.6 | #n- 9 | | 10 1 | Allizwisch | 9 |
| 10 | 35 | 11. 0 | | | heatr | I to | 9, 14 11, 9 | 23- 6 28- 8 | | 3 1 | | |
| | | | | . 1 | | 177 | 10. 5 | | | 1 | | |
| | | -21. 5 | | | | 15 | 3. 6 | 19:3 | 4 | 5 | | |
| 5 4 | 34 | 15. B | | N. a | heitr heite | E B | 9. d | 16.6 | | 8 8 | Nachter | 1 |
| 6 | 34 | a5. i | 47. 6 | N. 1 | Yern | 15 | 7- 5 | 16- £ | | : 1 | beiter | 14 |
| 10 | 33 | 10. 4 | 68. 6 | υ <i>ρο-</i> 8[| peift | 117 | 10. 9 | 16 5 | _ | ă. | achön | 123 |
| ا. سا | -2.0 | -a5. e | ce - | رأم حدد | - de fi | Z B | 10. 4 | 16. s | | 0-5 | trib | 13 |
| | 55 | | | P. a | | 19 | 11, g | 14- 0 | | 1 | Rogen | 7 |
| 4 6 8 | 34 | | | DJD. 5 | | 10 | g, o 11, 5 | 18. 6 16. # | | i | Blilan | |
| 4 6 | 3 6 | | | NO. 5 | | 1 44 | 9. 6 | 16. 0 | 4 | 8 | Windig | 7 |
| (to | 51 | 11- 4' | 48- 8 | 000 3 I | tr Wtileb | 2.5 | D. 3 | 18- 7 | | 2-5 | stürmisch | |
| 6.0 | Su | -15. 1 | za. 4/1 | ane. 3 | trith | 94 | 7. 0 9. 5 | *1. 5 | | ; | | |
| 1 10 | | 16 9 | 78 8 | 1 - w 0 e | | a.5 | 7. 6 | 17. 5 | | ī | | П |
| 5 🕻 a | 24 | | 85- 1 | | triáb | 27 | 6. 8 | 16. B | _ | 1 | | ᆜ |
| 6 | 31 | | | W- ili | udb kr.Hatrpf | 8.0 | 8. 9 | - F - | | 14 | Megrih | ١ |
| £ 10 | " | 4 | 33. 0 | | et trikre br | -9 | 10, 5 | 16. L | | 0 | Abrth | 14 |
| € 8 | 5 | -15. 6 | | | | 30 | | +17. 7 | 4 | | | |
| 5 2 3 | 51 | | | do s | | Spin | -50g.y | -5 8 B B | 114 | 9.73 | Wasters & | |
| 6 6 | 34 | | | ndo. L | enom Pr. V P ut | 200. 1 | 10-00 | +18.94 | 4- | 0.1 | Fourthug. | 1 |
| 10 | 34 | 31- 4 | ~ | | beite | | nath. | B | | | | |
| ا ۽ ا | | - 1 | 1 | i | . 5. 10 | | Min. → 6.00 | Маж. — 47. ⁰ ч | | | | |
| | 394 | 16. 5 | | 190. B (| | 1 | , 9] | (-/ | | | | |
| 7 (| 3. | | | | bir Abril | , | grömte ' | | | | | |
| ß | 3 9 | 15. 6 | 67. 0 | 10. a | boste | | 11. | °. | | | | |
| 10 | 3,5 | 10. 6 | | | heir | - | | | 1 | | | |
| A 6 | 35 Thorm. Hygr. Wood Mi | | . F | | | | Therm. Hygrom. | | | | | |
| 18 | T. 68 | 8 7 1 | 3. Da 47 | 107. 84 | | Milit 3 | 54."418 | N | 15.010 | PI | 64.084 N | |
| 8 6 3 | 34 50 | 6 + 56 8 + 55 | n 0 # 8 | 197 01 | Waw N | Mag. 3 | 58- :+7 | 150 | 16- 1 | so | 100.00 5 | w |
| 10 | 34,00 | | 5. 2 | 173 94 | N | | 2 . 474 | | | W | 56. 94 % | Ü |
| | | 7 + 15 | 666 | 050.6v | N I | /rand | g."'675 | | 14.05 | 1 | 65. 06 | |
| | | | | | | | | | | <u></u> | | _ 1 |

Mond in seiner Erd-Nähe. Am 18. mehr gleichs, als wolkig bed. s Zenith etws offen; von 10 Abds ab bis in die Nacht, Reg. Am. :ke-ist Abds in W oberhalb etws gesondert, Nehts vorher noch Reg., 1ch 12 fein und von 10 bis Nchts gel. Am 20, wolk. Decke modif. r., Mittgs oben heiter, Abds nut in S n. W mit kl. Cirr. Str. bel. nz, heitr. 10 U. 26' Abds das erste Monds-Viertel. m 21. gleiche graue Decke; von 1 bis Nachts selten unterbrochen, Mittgs sondert sich wolk. Decke, geht jedoch bald wieder in ein-2. Regtrpf. fallen; Abds wird W n. NW zuerst heiter, bald geht die r nach SO und Spt-Abda heitr. Am 23. gleiche, weisse Decke, die at fich Mittgs in kl. sehr zerstreute Cirr. Str. auf heit. Grde aufgel.; den auch diese und es bleibt heitr. Am 24. heiter, nur Abds Spur 1 W u. SW am Horiz. Am 25. Morg. auf heit. Grde Cirr. Streifen O, Mittgs große verwasch. Cirr. Str. verbreitet, diese vergehen liehen Nchmittgs am S-n. W-Horiz. einz. kl. Cum.; von Abds ab bis Mittg heitr, dann erscheinen am W-Horiz, einz. kl. Cirr. Str.; reitet sich oberhalb viel Cirrus, der sich Abds in Schleier modifiz.; h heitr. Am 27. Morg. u. Abds. Horiz. bel., früh oben viel lok-, Abds nur O u. SO offen, sonst dunn bed.; die übrige Zeit des Am 28. starke Decke, bald wolkig, bald gleichf. Um 11. Mittgs -Abds in saw Blitze. 1 U. Nachmttgs, Voll-Mond. m 29. bed., mehr gleichförm, als wolkig; nach 9 einz. Regtrpf. olk. Decke, Mittgs rings kl. Cum. übereinander gelagert, oben auf strennte Cirr. Str.; Abds letztere gering am W-Horiz. sonst, später der Mond stehet wiederum in seiner Erdferne. Am 31. streifiger th auf heit. Grunde sich zeigt, löset bald sich auf, es bleibt dann

Wonats: Oft heiße Tage, kühle Nächte; häufig Streif-Regen. nördliche nach W abspringende Winde herrschten.

2. August, Nachts 11 Uhr, zog aus nnw eine bedeutende Feuerihr Licht war weißer als das des Mondes, ein langer Schweiß, den
hatte, dunkel braunroth; ihr Zug in SO schnell und noch vom
nt, zerspraug sie in großer Weite von hier, wie eine Raquete mit
ich theilt.

Kra

Z• '

, **V**

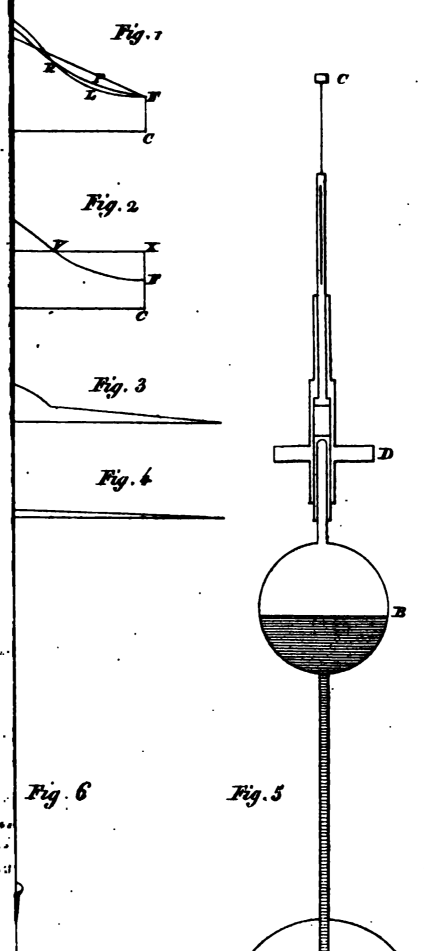
n Monat herrschend gewesenen Krankheits-Charakters beobachtet, vorherrschender Neigung zum Nervösen. Besonders hatten sich Fieber erschienen sporadisch, nachdem sie lange Zeit nicht vorgeüber Excoriationen der Zunge, aphthöse Affectionen im Munde,



bod Billow sie de Roll von 18 denne 1 Mone what

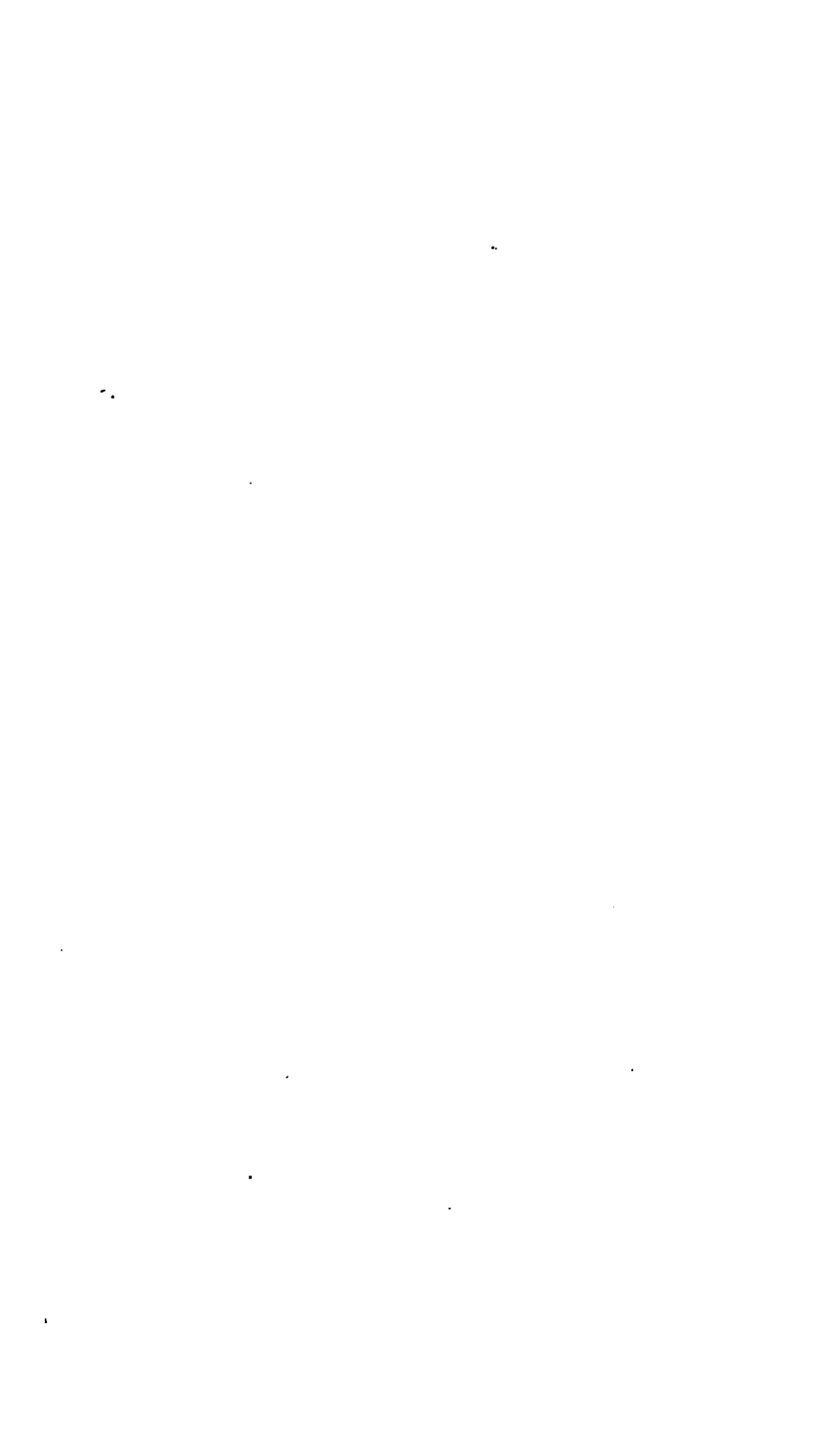
Fig. 6

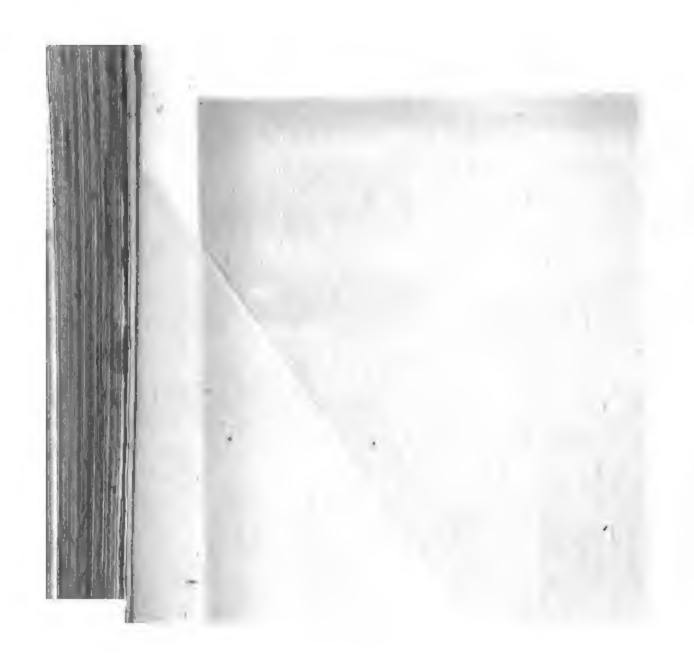
doni erak anta er den berak anta er den den er berak er



I. Phys. u. Chem. 4B. 4St.







PHYSICS

530.5 A613 1.425

FEB. U.5 1992

